```
AN
      1991-103702 [15]
                         WPIDS
DNC
      C1991-044473
ΤI
     New pantothenic acid derivs. - are ACAT inhibitors in prevention and
     treatment of hyperlipidaemia, arteriosclerosis, angina pectoris,
     myocardial infarction and thrombosis.
DC
      B03 B05
IN
     IKAWA, H; KOBAYASHI, N; KUSUNOKI, J; MATSUMOTO, H
PA
     (FJRE) FUJI REBIO INC; (FJRE) FUJIREBIO KK; (FJRE) FUJI REBIO KK
CYC 9
     EP 421441
PΙ
                    A 19910410 (199115)*
```

R: CH DE FR GB LI NL

JP 03218340 19910925 (199145) JP 03218350 19910925 (199145)

JP 03218366 19910925 (199145)

US 5120738 19920609 (199226) Α 81p EP 421441 B1 19950125 (199508) EN 186p

R: CH DE FR GB LI NL

DE 69016335 E 19950309 (199515)

JP 2532299 B2\_19960911 (199641) 132p

KR 9607800 B1 19960612 (199919)#

JP 2997535 B2 20000111 (200007) 54p JP 2997536 B2 20000111 (200007) 30p

ADT EP 421441 A EP 1990-119090 19901005; JP 03218340 A JP 1990-265090 19901004; JP 03218350 A JP 1990-293523 19901101; JP 03218366 A JP 1990-293524 19901101; US 5120738 A US 1990-598900 19901005; EP 421441 B1 EP 1990-119090 19901005; DE 69016335 E DE 1990-616335 19901005, EP 1990-119090 19901005; JP 2532299 B2 JP 1990-265090 19901004; KR 9607800 B1 KR 1991-2917 19910222; JP 2997535 B2 JP 1990-293523 19901101; JP 2997536 B2 JP 1990-293524 19901101

158p

FDT DE 69016335 E Based on EP 421441; JP 2532299 B2 Previous Publ. JP 03218340; JP 2997535 B2 Previous Publ. JP 03218350; JP 2997536 B2 Previous Publ. JP 03218366

PRAI JP 1989-286759 19891102; JP 1989-261610 19891006; JP 1989-286758 19891102; JP 1990-265090 19901004; JP 1990-293524 19901101: JP 1990-293523 19901101; KR 1991-2917 19910222

AN 1991-103702 [15] **WPIDS** 

AB EP 421441 A UPAB: 19930928

> Panothenic acid derivs. of formula (I) are new; R1, R2 = H or an OH protecting group. R3 = opt. unsatd. or cyclic 5-25C alphatic hydrocarbon (II) (which is opt. substd. y an aromatic gp. or -NR4R5, where R4 is the same as (II) and R5 is H or an opt. unsatd. or cyclic hydrocarbon which may be substd. by an aromatic gp.; Q = (a)-X1-A-y1-, where A is an opt. unsatd. or cyclic 2-16C aliphatic hydrocarbon (which may be substd. by an aromatic gp, or an aromatic hydrocarbon or heterocyclic and one of X1 and Y1 is N(R6)- and the other is -O-, -S- or N(R7)-, where R6 and R7 are H or lower alkyl; (b)-X2-(CH2)q-Y2-, where one of X2 and Y2 is a 4-7 membered

N-contg. heterocycle, and the other is -O-, -S- or -N(R6)-, and q = 0, 1 or 2, or (c) piperazinyl or tetrahydro-1, 4-diazepinyl. n = 1,2,3 or 4. The daily oral or rectal dose is 2-500 mg/Kg, taken 1-4 times daily.

USE/ADVANTAGE – (I) are good acyl CoA-cholesterol-acyltransferase inhibitors in the prevention and treatment of hyperlipidaemia, arteriosclerosis, angina pectoris, myocardial infarction and thrombosis. 0/0

## ABEQ US 5120738 A UPAB: 19930928

Pantothenic acid derivs. of formula (I) are new. R1 and R2 are each H or OH-protecting gp. or together form ylidene gp.; R3 is (1) (un)satd. 5-25C monovalent aliphatic hydrocarbon (less than 10C if cyclic) opt. substd. by 6-10C aromatic hydrocarbon or 5-10 ring C aromatic heterocyclic with 1-4 O, S or N atoms, substits. opt. substd. or (2) R3 is -NR4R5 where R4 is as (1) above and R5 is H, or as (1) above; Q is -X1-A-Y1 where A is (un)satd. divalent 2-16C aliphatic hydrocarbon (or if cyclic up to 7C) opt. substd. by 6-10C aromatic gp. or heteroaryl, viz. furyl, thienyl, pyridyl or indolyl or is 6-10C divalent aromatic or 5-10C divalent heterocyclic with 1 or 2 N, O or S atoms; one of X1 and Y1 is =NR6 and the other is O, S or =NR7 with R6 and R7 each H or 1-6C alkyl; Q is -X2(CH2)I-Y2- where one of X2 and Y2 is (a) and the other is O, S or N where (a) is 4 to 7-membered divalent N-contg. aromatic heterocyclic; or Q is (b) with m is 2 or 3; n is 1-4 and I is 0, 1 or 2. Prepn. comprises reacting (II) with R3-COZ1 (III) or R4-NCO (IV) where X is H, halo, etc.

USE – ACAT inhibitors used to decrease cholesterol esterification and intestinal and intracellular uptake. Used to treat atheraosclerosis, etc. at doage e.g. 2–500 mg/kg/day.

#### ABEQ EP 421441 B UPAB: 19950301

Compounds represented by general formula (I) wherein R1 and R2, which are the same or different, each represent a hydrogen atom or a protective group for a hydroxyl group; R3 represents a saturated or unsaturated linear, branched or cyclic, monovalent C5-C25 -aliphatichydrocarbon group which may be substituted with an aromatic group or a group of formula -NR4R5 where R4 represents a saturated or unsatd. linear, branched or cyclic, monovalent C5-C25-aliphatichydrocarbon group which may be substd. with an aromatic group, and R5 represents a hydrogen atom or a satd. or unsatd. linear, branched or cyclic, monovalent hydrovarbon group which may be substd. with an aromatic group; Q represents (a) a group of formula -X1-A-Y1-, where A represents a satd. or unsatd. linear, branched or cyclic divalent C2-C16-aliphatic hydrocarbon group which may be substd. with an aromatic group, a divalent aromatic hydrocarbon of X1 and Y1 represents -NR6 and the other represents -O-, -S- or -NR7 in which R6 and R7 each represent a hydrogen atom or a C1 to C6 alkyl group; (b) a group of formula -X2-(CH2)t-Y2, where one of X2 and Y2 represents a group of formula (i), and the other represents -O-, -S- or -NR6 in which gp. (i) represents a 4-7 membered, divalent nitrogen-contg. non aromatic heterocyclic group and R6 has the same meaning as defined above, and I is

0, 1 or 2; or (c) a group of formula (ii) where m is 2 or 3; n is an integer of from 1 to 4, provided that if Q represents the group of formula -X1-A-Y1-, X1 represents -NR6 and A is -CH2-CH2-, then Y1 cannot represent -S-.

Dwg.0/0

## (19) 日本国特許庁 (JP)

# (12) 特 許 公 報 (B2)

(11)特許番号

# 第2532299号

(45)発行日 平成8年(1996)9月11日

(24)登録日 平成8年(1996)6月27日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号	庁内整理番号	FΙ		技術表示箇所
C 0 7 C 235/12			C 0 7 C 235	5/12	
A 6 1 K 31/16	ABN		A61K 31	/16 AB	N
31/21			31	/21	
31/255	ADN		31	/255 AD	N
31/335	AED		31	/335 AE	D
	·			請求項の数1(全1	32 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特顯平2-265090		(73)特許権者	f 999999999	
				富士レビオ株式会	社
(22)出願日	平成2年(1990)10月	14日		東京都新宿区西新	宿2丁目7番1号
			(72)発明者	伊川 博	
(65)公開番号	特開平3-218340			東京都新宿区下落	合4丁目6番7号 富
(43)公開日	平成3年(1991)9月	125日		士レビオ株式会社	内
(31)優先権主張番号	特顯平1 -261610		(72)発明者	松本一	
(32)優先日	平1 (1989)10月6日	1		東京都新宿区下落	合4丁目6番7号 富
(33)優先権主張国	日本 (JP)			士レビオ株式会社	内
			(72)発明者	小林 信雄	
				東京都新宿区下落	合4丁目6番7号 富
				士レビオ株式会社	内
			(72)発明者	楠 淳	
				東京都新宿区下落	合4丁目6番7号 富
				士レビオ株式会社	内
	•		(74)代理人	弁理士 下坂 ス	ミ子
			審査官	佐藤修	

## (54) 【発明の名称】 パントテン酸誘導体

(57) 【特許請求の範囲】 P! O

$$\begin{array}{c}
0 & OR^{2} \\
C & > C < \frac{CH - CONH - (CH_{2})_{n}}{C} CO - X - A - Y - CO - R^{3}
\end{array}$$

10

(1)

式中、

 $R^1$ 及び $R^2$ は同一もしくは相異なり、各々水素原子又は水酸基の保護基を表わし;

 $R^3$ は飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状もしくは環状の芳香族基で置換されていてもよい $C_5 \sim C_{25}$ 一価脂肪族炭化水素基又は基

 $-N < \frac{R^4}{R^5}$ 

を表わし、

ここで、 $R^4$ は飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状もしくは環状の $C_5 \sim C_{25}$ 一価脂肪族炭化水素基を表わし、且の $R^5$ は水素原子又は飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状もしくは環状の芳香族基で置換されてい

てもよい一価脂肪族炭化水素基を表わし:

Aは飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状もしく は環状の芳香族基で置換されていてもよいG~C16二価 脂肪族炭化水素基、二価芳香族炭化水素基又は二価芳香 族複素環式基を表わし:

X及びYのいずれか一方は

を表わし且つ他方は一〇一、一S一又は

を表わし、

ここで、 $R^6$ 及び $R^7$ は各々水素原子又は低級アルキル基を

nは1~4の整数である、

で示される化合物。

【発明の詳細な説明】

〈産業上の利用分野〉

本発明は、アシルCoA-コレステロール-アシル転位 酵素(Acyl CoA-Cholesterol-Acyltransferase—以下 "ACAT"と略称する)の阻害活性に優れたパントテン酸 誘導体に関する。

### 〈従来の技術及び課題〉

近年、動脈硬化症のうち一般的にみられる粥状硬化症 においては、動脈硬化発症の最も初期から脂肪沈着が認 められ、この蓄積する脂肪の主体はコレステロールであ り、更に、数多くの病理組織学的および生化学的研究に より、このコレステロールが血漿脂質に由来することが 30 としての有用性が期待される。 明らかになった。また、種々の疫学的調査によって、高 脂血症は動脈硬化性疾患の主要な危険因子であることが 示されている。従って、高脂血症の治療は動脈硬化性疾 患のリスクを軽減する意味で益々重要となり、その治療 薬についても単に血清脂質レベルを低下させるだけでは なく、血清脂質パランスを改善し、或いは、動脈硬化の\*

\*発症を積極的に予防し得る薬剤の出現が望まれている。

高脂血症治療薬としては既に数多くの薬剤が提供され ており、総血清コレステロールの低下に関してはある程 度の臨床的効果をあげているが、動脈硬化性疾患による 死亡率の低減については必ずしも十分な効果が認められ ていない。また、近年、脂質代謝系の解明に伴い血清脂 質パランスをコントロールする薬剤、即ち、高密度リポ タンパク(HDL)の血清レベルを高め、低密度リポタン パク(LDL)のレベルを低下させるのに有効な薬剤或い 10 は、コレステロールの生合成を阻害し結果として血清脂 質レベルを低下させる薬剤 (HMGCoA reductase inhibit ors) 等の開発が進められている。しかし、このような 薬剤も血中脂質レベルの改善には有効ではあるが、腸管 壁からの食事性コレステロールの吸収の制御には殆ど効 果がなく、更に、動脈硬化の発症または進展を積極的に 予防し得る作用を有しておらず、動脈硬化性疾患のリス クを軽減し得るものであるかどうかは今後の検討を待た なければならない。

一方、膜内在性酵素として知られるACATは肝臓および 20 小腸の細胞内ミクロソームに多く存在し、コレステロー ルエステルの合成を司っている。また、この酵素には、 現在、二種のisozymeの存在が知られているが、これら の構造及びその生理的役割等については、この酵素の単 離精製が困難なため未だ解明されていない。しかし、AC ATはコレステロールの腸間における吸収及び細胞内への コレステロールエステルとしての蓄積に関与し、動脈硬 化巣ではその活性が昴進していることが知られており、 本酵素の阻害剤は、コレステロール吸収阻害に基ずく血 中脂質低下作用と同時に抗動脈硬化作用を併せ持つ薬剤

そこで、本発明者らは優れたACAT阻害活性を有する物 質を合成すべく鋭意研究を行なった結果、今回、本発明 を完成するに至ったものである。

〈発明の開示〉

本発明によれば、下記一般式

$$\begin{array}{c|c}
R^{1}O & OR^{2} \\
H_{2}C & > C \\
CH - CONH - (CH_{2})_{n} & CO - X - A - Y - CO - R^{3}
\end{array}$$

R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>は同一もしくは相異なり、各々水素原子又は水 酸基の保護基を表わし;

R<sup>3</sup>は飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状もしく は環状の芳香族基で置換されていてもよいG~C25一価 脂肪族炭化水素基又は基

$$(I) - N < \frac{R^4}{R^5}$$

を表わし、

ここで、R4は飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖 状もしくは環状のC5~C25一価脂肪族炭化水素基を表わ し、且つR5は水素原子又は飽和もしくは不飽和で且つ直 50 鎖状、分岐鎖状もしくは環状の芳香族基で置換されてい

てもよい一価脂肪族炭化水素基を表わし; Aは飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状もしく は環状の芳香族基で置換されていてもよい $c_2 \sim c_{16}$ 二価 脂肪族炭化水素基、二価芳香族炭化水素基又は二価芳香 族複素環式基を表わし;

X及びYのいずれか一方は

を表わし且つ他方は-O-, -S-又は

を表わし、

ここで、 $R^6$ 及び $R^7$ は各々水素原子又は低級アルキル基を表わし;

nは1~4の整数である、

で示される化合物が提供される。

本明細書において「低級」なる語は、この語で修飾された原子団又は化合物の炭素数が6個以下好ましくは4個以下であることを表わすために使用するものである。

また、「水酸基の保護基」は加水分解又は水素添加分 解により離脱することのできる任意の保護基であること ができ、例えば以下に例示するものを挙げることができ る。メチル、メトキシエチル、メチルチオメチル、ベン ジルオキシメチル、t-ブトキシメチル、2-メトキシ エトキシメチル、2,2,2-トリクロロエトキシメチル、 ピス(2-クロロエトキシ)メチル、1-エトキシエチ ル、1-メチル-1-メトキシエチル、1-(イソプロ ポキシ) エチル、2,2,2-トリクロロエチル、tーブチ ル、アリル、シンナミル、ベンジル、p-メトキシベン ジル、oーニトロペンジル、pーニトロペンジル、pー クロロベンジル、oークロロベンジル、pーシアノベン ジル、ジフェニルメチル、α-ナフチルジフェニルメチ ル、トリフェニルメチル、ジ(p-メトキシフェニル) メチル等の置換又は無置換アルキル又はアルケニル基: テトラヒドロピラニル、テトラヒドロチオピラニル、4 -メトキシテトラヒドロピラニル、4-メトキシテトラ ヒドロチオピラニル、テトラヒドロフラニル、テトラヒ ドロチオフラニル等の複素環式基; トリメチルシリル、 トリエチルシリル、イソプロピルジメチルシリル、t-プチルジメチルシリル、t-プチルジフェニルシリル、 メチルジイソプロピルシリル、メチルジ t ープチルシリ ル、トリベンジルシリル、トリフェニルシリル、トリイ ソプロピルシリル等の置換シリル基;ホルミル、アセチ ル、プロピオニル、クロロアセチル、ジクロロアセチ ル、トリクロロアセチル、トリフルオロアセチル、メト キシアセチル、トリフェニルメトキシアセチル、フェノ キシアセチル、p-クロロフェノキシアセチル、2,6~ ジクロロー4ーメチルフェノキシアセチル、フェニルア

セチル、クロロジフェニルアセチル、3-フェニルプロ ピオニル、3-ペンゾイルプロピオニル、イソブチロイ ル、モノスクシノイル、4-オキソペンタノイル、ピバ ロイル、2-プテノイル、(E)-2-メチル-2-プ テノイル、ペンゾイル、2-クロロペンゾイル、3-二 トロベンゾイル、2-フルオロベンゾイル、3-トロフ レオロメチルベンゾイル、3-トリクロロメチルベンゾ イル、4-フェニルベンゾイル、2,4,6-トリメチルベ ンゾイル、αーナフトイル等のアシル基:メトキシカル 10 ボニル、エトキシカルボニル、2,2,2-トリエトキシカ ルボニル、イソプトキシカルボニル、ビニルオキシカル ボニル、アリールオキシカルボニル、シンナミルオキシ カルボニル、pーニトロフェノキシカルボニル、ペンジ ルオキシカルボニル、p-メトキシベンジルオキシカル ボニル、3,4-ジメトキシベンジルオキシカルボニル、 o-ニトロベンジルオキシカルボニル、p-ニトロベン ジルオキシカルボニル等の置換オキシカルボニル基;フ ェニルカルバモイル、ナフチルカルバモイル、トルイル カルバモイル、フルオロフェニルカルバモイル、ジフル オロフェニルカルバモイル、ニトロフェニルカルバモイ ル、シアノフェニルカルパモイル、ベンジルカルパモイ ル、メチルカルバモイル、エチルカルバモイル、イソプ ロピルカルバモイル、プチルカルバモイル、シクロヘキ シルカルバモイル、シクロプロピルメチルカルバモイ ル、フェニルチオカルバモイル、ナフチルチオカルバモ イル、トルイルチオカルバモイル、フルオロフェニルチ オカルバモイル、ジフルオロフェニルチオカルバモイ ル、ニトロフェニルチオカルバモイル、シアノフェニル チオカルバモイル、ペンジルチオカルバモイル、プロピ 30 ルチオカルバモイル、ブチルチオカルバモイル等の置換 カルバモイル基など。

また、前記式(I)においてI及び $R^2$ が水酸基の保護基を表わす場合には、 $R^1$ 及び $R^2$ とは一緒になって、メチレン、エチリデン、1-t-プチルエチリデン、1-フェニルエチリデン、2, 2, 2-トリクロロエチリデン、イソプロピリデン、ブチリデン、シクロペンチリデン、シクロヘキシリデン、シクロヘプチリデン、ベンジリデン、p-メトキシベンジリデン、p-ジメチルアミノベンジリデン、p-ジメチルアミノベンジリデン、p-ジメチンン、エトキシメチレン、ジメトキシメチレン、1-メトキシエチリデン、1, 2-ジメトキシエチリデン、 $\alpha-$ メトキシベンジリデン等のイリデン基を形成することもできる。

「飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状もしく は環状の一価脂肪族炭化水素基」としては、例えば次の ものが挙げられる。

(1) アルキル基: 例えば、

メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、t -ブチル、ペンチル、ネオペンチル、イソペンチル、t -ペンチル、1 -エチルペンチル、1 -イ

ソプロピルペンチル、1-t-ブチルペンチル、2-エ チルペンチル、2-イソプロピルペンチル、2-t-ブ チルペンチル、3-エチルペンチル、3-イソプロピル ペンチル、3-t-プチルペンチル、ヘキシル、1-エ チルヘキシル、1-イソプロピルヘキシル、1-t-ブ チルヘキシル、2-エチルヘキシル、2-イソプロピル ヘキシル、2-t-ブチルヘキシル、3-エチルヘキシ ル、3-イソプロピルヘキシル、3-t-ブチルヘキシ ル、ヘプチル、1-エチルヘプチル、1-イソプロピル ヘプチル、1-ネオペンチルヘプチル、2-エチルヘプ チル、2-イソプロピルヘプチル、2-ネオペンチルへ プチル、3-エチルヘプチル、3-イソプロピルヘプチ ル、3-ネオペンチルヘプチル、オクチル、1-エチル オクチル、1-イソプロピルオクチル、1-t-プチル オクチル、2-エチルオクチル、3-イソプロピルオク チル、4-t-ブチルオクチル、ノニル、1-メチルノ ニル、1-エチルノニル、1-イソプロピルノニル、1 ーイソプチルノニル、2-メチルノニル、2-エチルノ ニル、3-イソプロピルノニル、4-イソブチルノニ ル、デシル、1-エチルデシル、1,1-ジエチルデシ ル、1-t-ブチルデシル、3-エチルデシル、1,3-ジエチルデシル、2-t-ブチルデシル、ウンデシル、 1-イソプロピルウンデンシル、1,1-ジエチルウンデ シル、2-イソプロピルウンデシル、1,2-ジエチルウ ンデシル、ドデシル、1 - t - プチルドデシル、1 - イ ソプロピルドデシル、1,1-ジエチルドデシル、2-t ープチルドデシル、3-イソプロピルドデシル、2.4-ジエチルドデシル、トリデシル、1,1-ジエチルトリデ シル、1-t-プチルトリデシル、1.5-ジエチルトリ デシル、3-t-ブチルトリデシル、テトラデシル、1 ーイソブチルテトラデシル、ペンタデシル、1ーメチル ペンタデシル、1,1-ジメチルペンタデシル、1-エト キシペンタデシル、1,1-ジエチルペンタデシル、1-イソプロピルペンタデシル、1-t-ブチルペンタデシ ル、2-イソブチルテトラデシル、3-メチルペンタデ シル、2,6-ジメチルペンタデシル、2-エチルペンタ デシル、1,4-ジエチルペンタデシル、3-イソプロピ ルペンタデシル、2-t-ブチルペンタデシル、ヘキサ デシル、1,1ージメチルヘキサデシル、1ーメチルヘキ サデシル、1-エチルヘキサデシル、1-イソプロピル 40 ヘキサデシル、1-t-ブチルヘキサデシル、1.3-ジ メチルヘキサデシル、2-メチルヘキサデシル、4-エ チルヘキサデシル、3-イソプロピルヘキサデシル、4 - t - ブチルヘキサデシル、ヘプタデシル、1 - メチル ヘプタデシル、1,1-ジメチルヘプタデシル、1-エチ ルヘプタデシル、1-イソプロピルヘプタデシル、1t-プチルヘプタデシル、2-メチルヘプタデシル、3, 5-ジメチルヘプタデシル、2-エチルヘプタデシル、 5-イソプロピルヘプタデシル、3-t-ブチルヘプタ デシル、オクタデシル、1-メチルオクタデシル、1.1

-ジメチルオクタデシル、1-エチルオクタデシル、1, 1-ジエチルオクタデシル、2-メチルオクタデシル、2, 3-ジメチルオクタデシル、5-エチルオクタデシル、1, 2-ジエチルオクタデシル、1-メチルノナデシル、1-メチルノナデシル、1-t-ブチルノナデシル、2, 3-ジメチルノナデシル、2, 3-ジメチルノナデシル、3-t-ブチルノナデシル、1-エチルイコシルなど。

(2) アルケニル基:例えば

ビニル、1-プロペニル、1-メチル-2-プロペニ ル、1-メチル-1-プテニル、2-プテニル、1-メ チルー3-ブテニル、1-ペンテニル、1-メチル-2 -ペンテニル、1-エチル-3-ペンテニル、4-ペン テニル、1,3-ペンタジエニル、2,4-ペンタジエニル、 1-ヘキセニル、1-メチル-2-ヘキセニル、3-ヘ キセニル、4-ヘキセニル、1-ブチル-5-ヘキセニ 20 ル、1,3-ヘキサジエニル、2,4-ヘキサジエニル、1-ヘプテニル、2-ヘプテニル、3-ヘプテニル、4-ヘ プテニル、5-ヘプテニル、6-ヘプテニル、1.3-ヘ プタジエニル、2,4-ヘプタジエニル、1-オクテニ ル、2-オクテニル、3-オクテニル、4-オクテニ ル、5-オクテニル、6-オクテニル、7-オクテニ ル、1-ノネニル、2-ノネニル、3-ノネニル、4-ノネニル、5-ノネニル、6-ノネニル、7-ノネニ ル、8-ノネニル、9-デセニル、1-メチル-9-デ セニル、1,1-ジメチル-9-デセニル、1-エチル-9-デセニル、6-ウンデセニル、1-メチル-6-ウ ンデセニル、1,1-ジメチル-6-ウンデセニル、6-トリデセニル、1-メチル-6-トリデセニル、1,1-ジメチルー6-トリデセニル、8-トリデセニル、1-メチルー8ートリデセニル、1,1-ジメチルー8ートル デセニル、10-トリデセニル、1-メチル-10-トリデ セニル、1,1-ジメチル-10-トリデセニル、10-ペン タデセニル、1-メチル-10-ペンタデセニル、1,1-ジメチルー10ーペンタデセニル、8ーペンタデセニル、 1-メチル-8-ペンタデセニル、1,1-ジメチル-8 ーペンタデセニル、12ーヘプタデセニル、1ーメチルー 12-ヘプタデセニル、1,1-ジメチル-12-ヘプタデセ ニル、10-ヘプタデセニル、1-メチル-10-ヘプタデ セニル、1,1-ジメチル-10-ヘプタデセニル、8-ヘ プタデセニル、1-メチル-8-ヘプタデセニル、1.1 ージメチルー8ーヘプタデセニル、1-エチルー8-ヘ プタデセニル、8,11-ヘプタデカジエニル、1-メチル -8,11-ヘプタデカジエニル、8,11,14-ヘプタデカト リエニルなど。

(3) アルキニル基:例えば

**ロープロパギル、2-プチニル、1-メチル-3-プチニ** 

ル、2-ペンチニル、1-エチル-3-ペンチニル、1 ーイソプロピルー4ーペンチニル、1,3ーペンタジイニ ル、2,4-ペンタジイニル、1-ヘキシニル、1-メチ ルー2-ヘキシニル、2-メチル-3-ヘキシニル、1 ーエチルー4ーヘキシニル、5ーヘキシニル、1,3ーヘ キサジイニル、2.4-ヘキサジイニル、1-ヘプチニ ル、1-メチル-2-ヘプチニル、3-ヘプチニル、1 ーエチルー4ーヘプチニル、2ープロピルー5ーヘプチ ニル、2-エチルー6-ヘプチニル、1,3-ヘプタジイ ニル、2,4-ヘプタジイニル、1-オクチニル、1-メ チルー2ーオクチニル、3ーメチルー1ーオクチニル、 4-メチル-1-オクチニル、1-メチル-5-オクチ ニル、6-メチル-1-オクチニル、7-オクチニル、 1-ノニニル、2-メチル-1-ノニニル、3-メチル -1-ノニニル、1-メチル-4-ノニニル、5-ノニ ニル、6-メチル-1-ノニニル、1-メチル-7-ノ ニニル、8-ノニニル、9-デシニル、1-メチル-9 ーデシニル、1,1ージメチルー9ーデシニル、1ーエチ ルー9ーデシニル、6ーウンデシニル、1ーメチルー6 ーウンデシニル、1.1ージメチルー6ーウンデシニル、 6-トリデシニル、1-メチル-6-トリデシニル、1、 1-ジメチルー6-トリデシニル、8-トリデシニル、 1-メチル-8-トリデシニル、1,1-ジメチル-8-トリデシニル、10-トリデシニル、1-メチル-10-ト リデシニル、1,1-ジメチル-10-トリデシニル、10-ペンタデシニル、1 -・メチル-10-ペンタデシニル、1, 1-ジメチル-10-ペンタデシニル、8-ペンタデシニ ル、1-メチル-8-ペンタデシニル、1,1-ジメチル -8-ペンタデシニル、12-ヘプタデシニル、1-メチ ルー12-ヘプタデシニル、1,1-ジメチルー12-ヘプタ デシニル、10-ヘプタデシニル、1-メチル-10-ヘプ タデシニル、1,1-ジメチル-10-ヘプタデシニル、8 -ヘプタデシニル、1-メチル-8-ヘプタデシニル、 1,1-ジメチル-8-ヘプタデシニル、1-エチル-8 -ヘプタデシニル、8,11-ヘプタデカジイニル、1-メ チルー8,11ーヘプタデカジイニル、8,11,14ーヘプタデ カトリイニルなど。

(4)シクロアルキル基:例えば シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シク ロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、パーヒ 40

(5)シクロアルケニル基:例えば シクロペンテニル、シクロヘキセニル、シクロヘプテニ ル、シクロオクテニル、シクロペンタキエニル、シクロ ヘキサジエニル、シクロヘプタジエニル、シクロオクタ ジエニルなど。

ドロナフチルなど。

(6)シクロアルキルアルキル基:例えば シクロヘキシルメチル、シクロペンチルメチル、(4~ イソプロピルシクロヘキシル)メチル、(4-t-ブチ ルシクロヘキシル)メチル、(4-ネオパンチルシクロ 50 ヘキシル)メチル、2-シクロペンチルエチル、2-シクロヘキシルエチル、3-シクロペンチルプロピル、3-シクロヘキシルプロピル、1-シクロヘキシルペンチル、1-シクロヘキシルメチル、3-シクロペンチルペンチル、2-シメチルペンチル、3-シクロペンチルペンチル、2-シ

10

クロヘキシルペンチル、2-シクロヘキシルメチルペンチル、1-(4-t-プチルシクロヘキシル)メチルペンチル、1-シクロペンチルヘキシル、1-シクロペンチルスチルヘキシル、2-シクロペンチルヘキシル、1-シクロペンチルスチンル、1-(4-ネオペンチルシクロヘキシル)メチルヘキシル、1-シク

ロペンチルヘプチル、1-シクロヘキシルメチルヘプチル、1-(4-イソプロピルシクロヘキシル)メチルヘプチル、3-シクロペンチルヘプチル、2-シクロヘキシルメチルヘプチル、4-(4-イソプロピルシクロヘキシル)メチルヘプチル、1-シクロペンチルオクチ

ル、1-シクロヘキシルオクチル、1-シクロペンチルメチルオクチル、2-シクロペンチルオクチル、3-シ 20 クロヘキシルオクチル、2-シクロペンチルメチルオクチル、1-シクロペンチルノニル、1-シクロヘキシル

ノニル、1-シクロヘキシルメチルノニル、3-シクロペンチルノニル、2-シクロヘキシルノニル、2-シクロヘキシルメチルノニル、1-シクロペンチルデシル、1-シクロペンチルウンデシル、1-シクロヘキシルウ

ンデシル、1 ーシクロペンチルドデシル、1 ーシクロペンチルトリデシル、2 ーシクロペンチルデシル、3 ーシクロペンチルウンデシル、2 ーシクロペンチルドデシル、2 ーシクロペンチル

トリデシル、1-シクロペンチルテトラデシル、1-シクロペキシルテトラデシル、2-シクロペンチルテトラデシル、3-シクロペキシルテトラデシルなど。

(7) シクロアルケニルアルキル基: 例えば 2-シクロヘキセン-1-イルメチル、1-シクロペンテン-1-イルメチル、2-(2-シクロペンテン-1-イル)エチル、2-(1-シクロペンテン-1-イル)プロピル、3-(1-シクロヘキセン-1-イル)プロピル、4-(1-シクロヘキセン-1-イル)プチル、1-(1-シクロペンテン-1-イル)ペンチル、1-1

(シクロへキセン-1-イル) ペンチル、5-(1-) クロへキセン-1-イル)ペンチル、1-(1-) クロへキセン-1-イルメチル)ペンチル、1-(1-) ロペンテン-1-イル)へキシル、6-(1-) ロペンテン-1-イル)へキシル、1-(1-) ロヘキセン-1-イル)へキシル、1-(1-) ロヘキセン-1-イル)へキシル、1-(2-) ロペンテン-1-イルメチル)へキシル、1-(1-) クロペンテン-1-イ

ル) ヘプチル、7-(1-シクロペンテン-1-イル)

ヘプチル、1-(1-シクロヘキセン-1-イルメチ ル) ヘプチル、1-(1-シクロペンテン-1-イル) オクチル、1-(2-シクロペンテン-1-イル)オク チル、1-(2-シクロヘキセン-1-イル) オクチ ル、8-(2-シクロヘキセン-1-イル) オクチル、 1-(1-シクロペンテン-1-イルメチル)オクチ ル、1-(1-シクロペンテン-1-イル)ノニル、9 - (1-シクロペンテン-1-イル)ノニル、1-(1 ーシクロヘキセンー1ーイル)ノニル、9-(1-シク ロヘキセン-1-イル) ノニル、1-(1-シクロヘキ セン-1-イルメチル) ノニル、1-(1-シクロペン テン-1-イル) デシル、10-(1-シクロペンテン-1-イル) デシル、1-(2-シクロペンテン-1-イ ル) ウンデシル、1-(2-シクロヘキセン-1-イ ル) ウンデシル、1-(1-シクロペンテン-1-イ ル) ドデシル、1-(1-シクロペンテン-1-イル) トリデシル、1-(2-シクロペンテン-1-イル)テ トラデシル、1-(3-シクロヘキセン-1-イル)テ トラデシルなど。

(6) アルキルシクロアルキル基及びアルケニルシクロ 20 アルキル基: 例えば

1-メチルシクロブチル、2-エチルシクロブチル、2 ープロピルシクロプチル、1 – プチルシクロブチル、1 ーペンチルシクロプチル、1 – ヘキシルシクロプチル、 1-ヘプチルシクロプチル、1-オクチルシクロプチ ル、1-ノニルシクロプチル、2-ペンチルシクロプチ ル、2-ヘキシルシクロプチル、2-ヘプチルシクロブ チル、2-オクチルシクロプチル、2-ノニルシクロプ チル、1-デシルシクロプチル、1-ウンデシルシクロ プチル、1-ドデシルシクロプチル、1-ペンタデシル 30 シクロプチル、1-(9-オクタデセニル)シクロプチ ル、1-メチルシクロペンチル、2-メチルシクロペン チル、1-エチルシクロペンチル、1-プロピルシクロ ペンチル、1-プチルシクロペンチル、2-プチルシク ロペンチル、1-ペンチルシクロペンチル、1-ヘキシ ルシクロペンチル、3-ヘキシルシクロペンチル、1-ヘプチルシクロペンチル、1-オクチルシクロペンチ ル、2-オクチルシクロペンチル、1-デシルシクロペ ンチル、1-ドデシルシクロペンチル、1-トリデシル シクロペンチル、1-テトラデシルシクロペンチル、1 - (9-オクタデセニル)シクロペンチル、1-メチル シクロヘキシル、1-エチルシクロヘキシル、1-プロ ピルシクロヘキシル、2-メチルシクロヘキシル、3-エチルシクロヘキシル、4-プロピルシクロヘキシル、 1-プチルシクロヘキシル、1-ペンチルシクロヘキシ ル、1-ヘキシルシクロヘキシル、4-プチルシクロヘ キシル、4-ペンチルシクロヘキシル、4-ヘキシルシ クロヘキシル、1-ヘプチルシクロヘキシル、1-オク チルシクロヘキシル、1-ノニルシクロヘキシル、1-ウンデシルシクロヘキシル、1-ヘキサデシルシクロへ so

*12* キシル、1-(9-オクタデセニル)シクロヘキシルな ェ

(9) アルキルシクロアルケニル基及びアルケニルシクロアルケニル基: 例えば

1-メチル-2-シクロペンテニル、1-エチル-2-シクロペンテニル、1-プロピル-2-シクロペンテニ ル、1-プチル-2-シクロペンテニル、1-ペンチル -2-シクロペンテニル、1-ヘキシル-2-シクロペ ンテニル、1-ヘプチル-2-シクロペンテニル、1-オクチルー2ーシクロペンテニル、2ーメチルー2ーシ クロペンテニル、3-エチル-2-シクロペンテニル、 2-プロピル-3-シクロペンテニル、3-プチル-2 ーシクロペンテニル、2-ペンチル-2-シクロペンテ ニル、3-ヘキシル-3-シクロペンテニル、2-ヘプ チルー2-シクロペンテニル、2-オクチルー3-シク ロペンテニル、1-デシル-2-シクロペンテニル、1 - ドデシル-2-シクロペンテニル、1-トリデシル-2-シクロペンテニル、1-テトラデシル-2-シクロ ペンテニル、1-(9-オクタデセニル)-2-シクロ ペンテニル、1-メチル-2-シクロヘキセニル、1-エチルー2-シクロヘキセニル、1-プロピルー2-シ クロヘキセニル、1-ブチル-2-シクロヘキセニル、 1-ペンチル-2-シクロヘキセニル、1-ヘキシルー 2-シクロヘキセニル、1-ヘプチル-2-シクロヘキ セニルー、4ーメチルー2ーシロヘキセニル、2ーエチ ルー2ーシクロヘキセニル、3ープロピルー2ーシクロ ヘキセニル、4ープチルー3-シクロヘキセニル、3-ペンチルー3ーシクロヘキセニル、4-ヘキシルー3-シクロヘキセニル、4-ヘプチル-3-シクロヘキセニ ル、1-オクチル-2-シクロヘキセニル、1-ノニル -2-シクロヘキセニル、1-ウンデシル-2-シクロ ヘキセニル、1-ヘキサデシル-2-シクロヘキセニ ル、1-(9-オクタデセニル)-2-シクロヘキセニ ルなど。

「飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状もしくは環状の芳香族基で置換された一価脂肪族炭化水素基」の「芳香族基」としては、例えば、フェニル、ナフチルの如き芳香族炭化水素基、フリール、チエニル、ピリジン、キノリル、イソキノリル、ピリダジニル、ピラジニル、インドリル、ベンゾオキサジアゾリル、イミダゾリル、ベンゾチアジアゾリル、トリアゾリル、テトラゾリルの如き芳香族複素環式基を示すことができる。この芳香族基は置換されていてもよく、例えば、塩素原子、臭素原子、フッ素原子等のハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、シアノ基、ニトロ基、トリクロロメチル基、トリフルオロメチル基、ヒドロキシ基、フェノキシ基、低級アルキルチオ基等の置換基を挙げることができる。

前記一般式においてはR<sup>3</sup>又はR<sup>4</sup>によって表わされうる 飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状もしくは環

状の一価脂肪族炭化水素基としては、上記のうちで、比較的長鎖のもの、すなわち炭素数が5~25個、好ましくは8~22個のものが使用され、一方、E5によって表わされうる飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状もしくは環状の一価脂肪族炭化水素基は短鎖のもの及び長鎖のもののいずれであってもよいが、一般には比較的短鎖のもの、好ましくは炭素数が1~10、より好ましくは1~8のものが適している。

しかして、前記一般式(I)においてP3により表わされうる基

$$-N < \frac{R^4}{R^5}$$

の具体例としては、例えば、2-シクロペンチルエチル アミノ、2-シクロヘキシルエチルアミノ、3-シクロ ペンチルプロピルアミノ、3-シクロヘキシルプロピル アミノ、2-シクロペンチル-1-メチルエチルアミ ノ、2-シクロペンチルー1,1-ジメチルエチルアミ ノ、2-シクロヘキシル-1-メチルエチルアミノ、3 ーシクロペンチルプロピルアミノ、3-シクロヘキシル 20 プロピルアミノ、4-シクロヘキシル-1,1-ジメチル プチルアミノ、1-メチルペンチルアミノ、1,1-ジメ チルペンチルアミノ、1-エチルペンチルアミノ、1-シクロヘキシルー4-メチルペンチルアミノ、1-シク ロペンチルー4ーメチルペンチルアミノ、2ーメチルペ ンチルアミノ、1,2-ジメチルペンチルアミノ、2-エ チルペンチルアミノ、2-シクロヘキシル-4-メチル ペンチルアミノ、2-シクロペンチル-4-メチルペン チルアミノ、3-メチルペンチルアミノ、1,3-ジメチ ルペンチルアミノ、3-エチルペンチルアミノ、1-シ 30 クロヘキシルー3-メチルペンチルアミノ、1-シクロ ペンチルー3-メチルペンチルアミノ、ヘキシルアミ ノ、1-メチルヘキシルアミノ、1,1-ジメチルヘキシ ルアミノ、1-エチルヘキシルアミノ、1,1-ジエチル ヘキシルアミノ、1-プロピルヘキシルアミノ、1-ブ チルヘキシルアミノ、1-シクロペンチルヘキシルアミ ノ、2-メチルヘキシルアミノ、1,2-ジメチルヘキシ ルアミノ、2-エチルヘキシルアミノ、1,2-ジエチル ヘキシルアミノ、2-プロピルヘキシルアミノ、2-ブ チルヘキシルアミノ、6-シクロペンチルヘキシルアミ ノ、6-シクロヘキシルヘキシルアミノ、ヘプチルアミ ノ、1-エチルヘプチルアミノ、1,1-ジメチルヘプチ ルアミノ、1-シクロヘキシルヘプチルアミノ、1-シ クロペンチルヘプチルアミノ、1-シクロヘキシルメチ ルヘプチルアミノ、1-シクロペンチルメチルヘプチル アミノ、オクチルアミノ、1,1-ジメチルオクチルアミ ノ、1-メチルオクチルアミノ、1-エチルオクチルア ミノ、1,1-ジエチルオクチルアミノ、1-プロピルオ クチルアミノ、1-プチルオクチルアミノ、1-シクロ ペンチルオクチルアミノ、1-シクロヘキシルオクチル 50

14

アミノ、1-シクロペンチルメチルオクチルアミノ、1 ーシクロヘキシルメチルオクチルアミノ、ノニルアミ ノ、1-メチルノニルアミノ、1,1-ジメチルノニルア ミノ、1-エチルノニルアミノ、1,1-ジエチルノニル アミノ、デシルアミノ、1-メチルデシルアミノ、1.1 -ジメチルデシルアミノ、1-エチルデシルアミノ、1、 1-ジエチルデシルアミノ、1-シクロペンチルデシル **アミノ、1-シクロヘキシルデシルアミノ、1-シクロ** ペンチルメチルデシルアミノ、1-シクロヘキシルメチ ルデシルアミノ、ウンデシルアミノ、1-メチルウンデ シルアミノ、1,1-ジメチルウンデンシルアミノ、ドデ シルアミノ、1-メチルドデシルアミノ、1,1-ジメチ ルドデシルアミノ、テトラデシルアミノ、1-メチルテ トラデシルアミノ、1,1-ジメチルテトラデシルアミ ノ、ペンタデシルアミノ、1-メチルペンタデシルアミ ノ、1,1-ジメチルペンタデシルアミノ、ヘキサデシル アミノ、1-メチルヘキサデシルアミノ、1,1-ジメチ ルヘキサデシルアミノ、ヘプタデシルアミノ、1-メチ ルヘプタデシルアミノ、1,1-ジメチルヘプタデシルア ミノ、オクタデシルアミノ、1-メチルオクタデシルア ミノ、1,1ージメチルオクタデシルアミノ、3ーシクロ ペンチルー2ープロペニルアミノ、3ーシクロヘキシル -2-プロペニルアミノ、1,1-ジメチル-3-ブテニ ルアミノ、1-エチル-3-ブテニルアミノ、1-シク ロプロピルー3ープテニルアミノ、1-メチルー2-ペ ンテニルアミノ、1,1-ジメチル-2-ペンテニルアミ ノ、1-エチル-2-ペンテニルアミノ、1-シクロプ ロピルー2ーペンテニルアミノ、2-ヘキセニルアミ ノ、1-メチル-2-ヘキセニルアミノ、1,1-ジメチ ルー2-ヘキセニルアミノ、3-ヘキセニルアミノ、1 ーメチルー3ーヘキセニルアミノ、1,1ージメチルー3 - ヘキセニルアミノ、2 - ヘプテニルアミノ、1 - メチ ルー2-ヘプテニルアミノ、2-オクテニルアミノ、1 ーメチルー2ーオクテニルアミノ、3ーノネニルアミ ノ、1-メチル-3-ノネニルアミノ、1,1-ジメチル -3-ノネニルアミノ、1-エチル-3-ノネニルアミ ノ、1-プロピル-3-ノネニルアミノ、8-ノネニル アミノ、1-メチル-8-ノネニルアミノ、1,1-ジメ チルー8-ノネニルアミノ、1-エチル-8-ノネニル アミノ、9ーデセニルアミノ、1ーメチルー9ーデセニ ルアミノ、1,1-ジメチル-9-デセニルアミノ、1-エチルー9ーデセニルアミノ、6ーウンデセニルアミ ノ、1-メチルー6-ウンデセニルアミノ、1,1-ジメ チルー6-ウンデセニルアミノ、6-トリデセニルアミ ノ、1-メチル-6-トリデセニルアミノ、1.1-ジメ チルー6-トリデセニルアミノ、8-トリデセニルアミ ノ、1-メチル-8-トリデセニルアミノ、1,1-ジメ チルー8-トリデセニルアミノ、10-トリデセニルアミ ノ、1ーメチルー10ートリデセニルアミノ、1,1ージメ チルー10-トリデセニルアミノ、10-ペンタデセニルア

ミノ、1-メチル-10-ペンタデセニルアミノ、1,1-ジメチル-10-ペンタデセニルアミノ、8-ペンタデセ ニルアミノ、1-メチル-8-ペンタデセニルアミノ、 1,1-ジメチル-8-ペンタデセニルアミノ、12-ヘプ タデセニルアミノ、1-メチル-12-ヘプタデセニルア ミノ、1,1-ジメチル-12-ヘプタデセニルアミノ、10 -ヘプタデセニルアミノ、1-メチル-10-ヘプタデセ ニルアミノ、1,1-ジメチル-10-ヘプタデセニルアミ ノ、8-ヘプタデセニルアミノ、1-メチル-8-ヘプ タデセニルアミノ、1,1-ジメチル-8-ヘプタデセニ ルアミノ、1-エチル-8-ヘプタデセニルアミノ、8, 11-ヘプタデカジエニルアミノ、1-メチル-8,11-ヘ プタデカジエニルアミノ、8,11,14-ヘプタデカトリエ ニルアミノ、1-エチルシクロプチルアミノ、1-プロ ピルシクロプチルアミノ、1-プチルシクロブチルアミ ノ、1-ペンチルシクロプチルアミノ、1-ヘキシルシ クロプチルアミノ、1-ペンチルシクロプチルアミノ、 1-オクチルシクロプチルアミノ、1-ノニルシクロプ チルアミノ、1ーデシルシクロプチルアミノ、1ーウン デシルシクロブチルアミノ、1-ドデシルシクロプチル 20 アミノ、1-ペンタデシルシクロプチルアミノ、1-(9-オクタデセニル)シクロプチルアミノ、1-メチ ルシクロペンチルアミノ、1-エチルシクロペンチルア ミノ、1-プロピルシクロペンチルアミノ、1-プチル シクロペンチルアミノ、1-ヘキシルシクロペンチルア ミノ、1-オクチルシクロペンチルアミノ、1-デシル シクロペンチルアミノ、1-ドデシルシクロペンチルア ミノ、1-トリデシルシクロペンチルアミノ、1-テト ラデシルシクロペンチルアミノ、1-(9-オクタデセ ニル) シクロペンチルアミノ、シクロヘキシルアミノ、 1-メチルシクロヘキシルアミノ、1-プロピルシクロ ヘキシルアミノ、1-ペンチルシクロヘキシルアミノ、 1-ヘプチルシクロヘキシルアミノ、1-ノニルシクロ ヘキシルアミノ、1-ウンデシルシクロヘキシルアミ ノ、1-ヘキサデシルシクロヘキシルアミノ、1-(9 ーオクタデセニル)シクロヘキシルアミノなどモノ置換 アミノ基:

(2-シクロペンチルエチル) エチルアミノ、(2-シクロペンチルブチル) エチルアミノ、(2-シクロペンチルエチル) オクチルアミノ、(2-シクロヘキシルエチル) プロピルアミノ、(2-シクロヘキシルエチル) デシルアミノ、(2-シクロヘキシルエチル) デシルアミノ、(3-シクロペンチルプロピル) イプチルアミノ、ブチル(2-シクロペンチルー1-メチルエチル) アミノ、(2-シクロペンチルー1,1-ジメチルエチル) ヘキシルアミノ、(3-シクロペンチルー1,1-ジメチルエチル) ヘキシルアミノ、(3-シクロペンチルプロピル) ヘキシルアミノ、(3-シクロペンチルプロピル) ヘキシルアミノ、(3-シクロヘキシルプロピル) オクチルアミノ、(4-シクロヘキシルー1,1-ジメチルブチ 50

16 ル) ペンチルアミノ、ヘキシル (1-メチルペンチル) アミノ、(1,1-ジメチルペンチル) ヘプチルアミノ、 デシル(1-エチルペンチル)アミノ、ブチル(1-シ クロヘキシルー4ーメチルペンチル)アミノ、(1ーシ クロペンチルー4ーメチルペンチル)ペンチルアミノ、 デシル(2-メチルペンチル)アミノ、(1,2-ジメチ ルペンチル) ヘプチルアミノ、ドデシル(2-エチルペ ンチル) アミノ、プチル (2-シクロヘキシル-4-メ チルペンチル) アミノ、(2-シクロペンチル-4-メ チルペンチル)プロピルアミノ、(3-メチルペンチ ル) オクチルアモノ、(1,3-ジメチルペンチル) ヘプ チルアミノ、(3-エチルペンチル)ノニルアミノ、ブ チル(1-シクロヘキシル-3-メチルペンチル)アミ ノ、(1-シクロペンチル-3-メチルペンチル)プロ ピルアミノ、ジヘキシルアミノ、ブチルヘキシルアミ ノ、ヘキシルオクチルアミノ、デシルヘキシルアミノ、 (1-メチルヘキシル) ペンチルアミノ、デシル (1,1 **ージメチルヘキシル)アミノ、(1-エチルヘキシル)** ウンデシルアミノ、(1,1-ジエチルヘキシル)オクチ ルアミノ、ヘプチル(1-プロピルヘキシル)アミノ、 (1-プチルヘキシル)プロピルアミノ、ブチル(1-シクロペンチルヘキシル)アミノ、(2-メチルヘキシ ル)オクチルアミノ、デシル(1,2-ジメチルヘキシ ル) アミノ、(2-エチルヘキシル) テトラデシルアミ ノ、(1,2-ジエチルヘキシル)オクチルアミノ、ドデ シル(2-プロピルヘキシル)アミノ、(2-プチルヘ キシル)オクチルアミノ、ブチル(6-シクロペンチル ヘキシル) アミノ、(6-シクロヘキシルヘキシル) プ ロピルアミノ、ジヘプチルアミノ、(1-エチルヘプチ ル) トリデシルアミノ、(1,1-ジメチルヘプチル)ペ ンチルアミノ、(1-シクロヘキシルヘプチル)ペンチ ルアミノ、(1-シクロペンチルヘプチル) ヘキシルア ミノ、プチル (1-シクロヘキシルメチルヘプチル)ア ミノ、(1-シクロペンチルメチルヘプチル)プロピル アミノ、オクチルプロピルアミノ、ヘキシルオクチルア ミノ、(1,1-ジメチルオクチル)ペンチルアミノ、ヘ キシル(1-メチルオクチル)アミノ、(1-エチルオ クチル) ペンチルアミノ、ブチル (1.1-ジエチルオク チル) アミノ、オクチル(1-プロピルオクチル) アミ ノ、(1-プチルオクチル)ヘキシルアミノ、(1-シ クロペンチルオクチル) ペンチルアミノ、プチル (1-シクロヘキシルオクチル)アミノ、(1-シクロペンチ ルメチルオクチル) プロピルアミノ、(1-シクロヘキ シルメチルオクチル)プロピルアミノ、ノニルプロピル アミノ、(1-メチルノニル) ヘプチルアミノ、(1,1 -ジメチルノニル) ヘキシルアミノ、プチル (1-エチ ルノニル) アミノ、(1,1-ジエチルノニル) プロピル アミノ、デシルエキシルアミノ、(1-メチルデシル) ペンチルアミノ、(1,1-ジメチルデシル) ヘキシルア ミノ、プチル(1ーエチルデシル)アミノ、(1,1ージ

エチルデシル)ペンチルアミノ、ブチル(1-シクロペ ンチルデシル)アミノ、(1-シクロヘキシルデシル) プロピルアミノ、(1-シクロペンチルメチルデシル) エチルアミノ、(1-シクロヘキシルメチルデシル)メ **チルアミノ、ブチルウンデシルアミノ、(1-メチルウ** ンデシル)プロピルアミノ、(1,1-ジメチルウンデシ ル) プロピルアミノ、ブチルドデシルアミノ、(1-メ チルドデシル)プロピルアミノ、(1,1-ジメチルドデ シル)プロピルアミノ、プロピルテトラデシルアミノ、 プチル(1-メチルテトラデシル)アミノ、(1,1-ジ メチルテトラデシル)プロピルアミノ、ブチルペンタデ シルアミノ、ブチル (1-メチルペンタデシル) アミ ノ、(1,1-ジメチルペンタデシル)プロピルアミノ、 エチルヘキサデシルアミノ、エチル(1-メチルヘキサ デシル) アミノ、(1,1-ジメチルヘキサデシル)メチ ルアミノ、ヘプタデシルメチルアミノ、(1-メチルヘ プタデシル) メチルアミノ、(1,1-ジメチルヘプタデ シル)メチルアミノ、メチルオクタデシルアミノ、エチ ル(1-メチルオクタデシル)アミノ、(1,1-ジメチ ルオクタデシル) エチルアミノ、(3-シクロペンチル -2-プロペニル) ヘキシルアミノ、(3-シクロヘキ シルー2ープロペニル) ヘプチルアミノ、(1,1-ジメ チルー3-プテニル)オクチルアミノ、(1-エチルー 3-プテニル) ノニルアミノ、(1-シクロプロピルー 3-プテニル) デシルアミノ、(1-メチル-2-ペン テニル) デシルアミノ、(1,1-ジメチル-2-ペンテ ニル) ノニルアミノ、デシル(1-エチル-2-ペンテ ニル) アミノ、(1-シクロプロピル-2-ペンテニ ル) ヘプチルアミノ、(2-ヘキセニル) オクチルアミ ノ、(1-メチル-2-ヘキセニル)ペンチルアミノ、 デシル(1,1-ジメチル-2-ヘキセニル)アミノ、ブ チル(3-ヘキセニル)アミノ、(1-メチル-3-ヘ キセニル)オクテニルアミノ、(1,1-ジメチル-3-ヘキセニル) オクテニルアミノ、ジ(2-ヘプテニル) アミノ、(1-メチル-2-ヘプテニル) ヘプチルアミ ノ、(2-オクテニル)ペンチルアミノ、(1-メチル -2-オクテニル) ヘキシルアミノ、ヘプチル (3-ノ ネニル) アミノ、ヘキシル (1-メチル-3-ノネニ ル) アミノ、(1,1-ジメチル-3-ノネニル) ヘキシ ルアミノ、(1-エチル-3-ノネニル)ペンチルアミ ノ、ブチル(1-プロピル-3-ノネニル)アミノ、 (8-ノネニル) ペンチルアミノ、(1-メチル-8-ノネニル)ペンチルアミノ、プチル(1,1-ジメチルー 8-ノネニル) アミノ、(1-エチル-8-ノネニル) ペンチルアミノ、(9-デセニル)プロピルアミノ、 (1-メチル-9-デセニル) ペンチルアミノ、プチル (1,1-ジメチル-9-デセニル) アミノ、(1-エチ ルー9ーデセニル)プロピルアミノ、ペンチル(6-ウ ンデセニル) アミノ、ブチル (1-メチル-6-ウンデ セニル) アミノ、(1,1-ジメチル-6-ウンデセニ

18 ル) プロピルアミノ、ペンチル(6-トリデセニル)ア ミノ、(1-メチルー6-トリデセニル)ペンチルアミ ノ、(1,1-ジメチルー6-トリデセニル)エチルアミ ノ、ブチル(8-トリデセニル)アミノ、ブチル(1-メチルー8-トリデセニル)アミノ、(1.1-ジメチル -8-トリデセニル)エチルアミノ、エチル(10-トリ デセニル)アミノ、プチル(1-メチル-10-トリデセ ニル) アミノ、(1,1-ジメチル-10-トリデセニル) プロピルアミノ、プチル (10-ペンタデセニル) アミ ノ、プチル(1-メチル-10-ペンタデセニル)アミ ノ、(1,1-ジメチル-10-ペンタデセニル)プロピル アミノ、(8-ペンタデセニル)プロピルアミノ、(1 ーメチルー8-ペンタデセニル)プロピルアミノ、エチ ル(1,1-ジメチル-8-ペンタデセニル)アミノ、ブ チル (12-ヘプタデセニル) アミノ、エチル (1-メチ・ ルー12-ヘプタデセニル)アミノ、(1,1-ジメチルー1 2-ヘプタデセニル)プロピルアミノ、エチル(10-ヘ プタデセニル) アミノ、(1-メチル-10-ヘプタデセ ニル) プロピルアミノ、(1,1-ジメチル-10-ヘプタ デセニル) エチルアミノ、(8-ヘプタデセニル) メチ ルアミノ、メチル(1-メチル-8-ヘプタデセニル) アミノ、(1,1-ジメチル-8-ヘプタデセニル)エチ ルアミノ、(1-エチル-8-ヘプタデセニル)プロピ ルアミノ、(8,11-ヘプタデカジエニル)メチルアミ ノ、メチル(1-メチルー8,11-ヘプタデカジエニル) アミノ、(8,11,14-ヘプタデカトリエニル)メチルア ミノ、(1-エチルシクロプチル)ペンチルアミノ、ヘ プチル(1-プロピルシクロブチル)アミノ、(1-ブ チルシクロプチル) ヘキシルアミノ、ブチル (1-ペン チルシクロブチル)アミノ、ヘプチル(1-ヘキシルシ クロプチル) アミノ、(1-ペンチルシクロブチル) プ ロピルアミノ、エチル(1-オクチルシクロブチル)ア ミノ、プロピル (1-ノニルシクロプチル) アミノ、 (1-デシルシクロプチル) エチルアミノ、メチル (1 ーウンデシルシクロブチル)アミノ、(1ードデシルシ クロプチル) メチルアミノ、エチル (1-ペンタデシル シクロプチル) アミノ、メチル {1-(9-オクタデセ ニル)シクロプチル}アミノ、メチル(1-メチルシク ロペンチル) アミノ、(1-エチルシクロペンチル) プ ロピルアミノ、プロピル(1-プロピルシクロペンチ ル) アミノ、(1-プチルシクロペンチル) ペンチルア ミノ、(1-ヘキシルシクロペンチル)メチルアミノ、 メチル (1-オクチルシクロペンチル) アミノ、 (1-デシルシクロペンチル) メチルアミノ、(1-ドデシル シクロペンチル) メチルアミノ、メチル (1-トリデシ ルシクロペンチル) アミノ、メチル (1-テトラデシル シクロペンチル) アミノ、メチル {1-(9-オクタデ セニル) シクロペンチル} アミノ、シクロヘキシルオク チルアミノ、ヘプチル(1-メチルシクロヘキシル)ア

ミノ、ヘキシル (1-プロピルシクロヘキシル) アミ

ノ、ヘキシル(1ーペンチルシクロヘキシル)アミノ、ペンチル(1ーヘプチルシクロヘキシル)アミノ、ズチル(1ーウンデシルシクロヘキシル)アミノ、エチル(1ーウンデシルシクロヘキシル)アミノ、メチル(1ーヘキサデシルシクロヘキシル)アミノ、メチル(1ー(9ーオクタデセニル)シクロヘキシル}アミノ、ベンジルヘキシルアミノ、ベンジルヘプデルアミノ、ベンジルイプルアミノ、ベンジルヴァシルアミノ、ベンジルウンデシルアミノ、ベンジルウンデシルアミノ、ノニル(2ーフェニルエチル)アミノ、ノニル(4ーフェニルブチル)アミノ、4ーネオペンチルベンジルノニルアミノ、ヘプチル(4ーネオペンチルベンジル)アミノなどのジ置換アミノ基が挙げられる。

また、「飽和もしくは不飽和で且つ直鎖状、分岐鎖状 もしくは環状の二価脂肪族炭化水素基」としては以下に 例示するものを挙げることができる。

(1) アルキレン基及びシクロアルキルアルキレン基、 例えば、エチレン、トリメチレン、テトラメチレン、ペ ンタメチレン、ヘキサメチレン、ヘプタメチレン、オク タメチレン、ノナメチレン、デカメチレン、プロピレ ン、エチルエチレン、イソプロピルエチレン、プロピル エチレン、プチルエチレン、イソプチルエチレン、シク ロペンチルエチレン、シクロヘキシルエチレン、シクロ ヘプチルエチレン、1,1-ジメチルエチレン、1-メチ ルトリメチレン、2-メチルトリメチレン、1-エチル トリメチレン、1-イソプロピルトリメチレン、1-イ ソプチルトリメチレン、1-シクロペンチルトリメチレ ン、1-シクロヘキシルトリメチレン、2-イソプロピ ルトリメチレン、2-イソプチルトリメチレン、2-シ 30 クロヘキシルトリメチレン、1-メチルテトラメチレ ン、1-イソプロピルテトラメチレン、1-イソプチル テトラメチレン、1-シクロペンチルテトラメチレン、 1-シクロヘキシルテトラメチレン、2-メチルテトラ メチレン、2-イソプロピルテトラメチレン、2-イソ プチルテトラメチレン、2-シクロペンチルテトラメチ レン、2-シクロヘキシルテトラメチレン、1-メチル ペンタメチレン、1-エチルペンタメチレン、1-イソ プロピルペンタメチレン、1-イソプチルペンタメチレ ン、1-シクロペンチルペンタメチレン、1-シクロへ キシルペンタメチレン、2-メチルペンタメチレン、2 -エチルペンタメチレン、2-イソプロピルペンタメチ レン、2-イソプチルペンタメチレン、2-シクロペン **チルペンタメチレン、2-シクロヘキシルペンタメチレ** ン、メチルペンタメチレン、3-エチルペンタメチレ ン、3-イソプロピルペンタメチレン、3-イソプチル ペンタメチレン、3-シクロペンチルペンタメチレン、 3-シクロヘキシルペンタメチレン、1-メチルヘキサ メチレン、1-エチルヘキサメチレン、1-イソプロピ ルヘキサメチレン、1-イソプチルヘキサメチレン、1

20

ーシクロペンチルヘキサメチレン、1ーシクロヘキシル ヘキサメチレン、2-メチルヘキサメチレン、2-エチ ルヘキサメチレン、2-イソプロピルヘキサメチレン、 2-イソプチルヘキサメチレン、2-シクロペンチルヘ キサメチレン、2-シクロヘキシルヘキサメチレン、3 -メチルヘキサメチレン、3-エチルヘキサメチレン、 3-イソプロピルヘキサメチレン、3-イソプチルヘキ サメチレン、3-シクロペンチルヘキサメチレン、3-シクロヘキシルヘキサメチレン、1-メチルヘプタメチ レン、1-エチルヘプタメチレン、1-イソプロピルへ プタメチレン、1-イソプチルヘプタメチレン、1-シ クロペンチルヘプタメチレン、1-シクロヘキシルヘプ タメチレン、2-メチルヘプタメチル、2-エチルヘプ タメチレン、2-イソプロピルヘプタメチレン、2-イ ソプチルヘプタメチレン、2-シクロペンチルヘプタメ チレン、2-シクロエキシルヘプタメチレン、3-メチ ルヘプタメチレン、3-エチルヘプタメチレン、3-イ ソプロピルヘプタメチレン、3-イソブチルヘプタメチ レン、3-シクロペンチルヘプタメチレン、3-シクロ ヘキシルヘプタメチレン、1-メチルオクタメチレン、 1-エチルオクタメチレン、1-イソプロピルオクタメ チレン、1-イソプチルオクタメチレン、1-シクロペ ンチルオクタメチレン、1-シクロヘキシルオクタメチ レン、2-メチルオクタメチレン、2-エチルオクタメ チレン、2-イソプロピルオクタメチレン、2-イソブ チルオクタメチレン、2-シクロペンチルオクタメチレ ン、2-シクロヘキシルオクタメチレン、3-メチルオ クタメチレン、3-エチルオクタメチレン、3-イソプ ロピルオクタメチレン、3-イソブチルオクタメチレ ン、3-シクロペンチルオクタメチレン、3-シクロへ キシルオクタメチレン、1-メチルノナメチレン、1-エチルノナメチレン、1-イソプロピルノナメチレン、 1-イソプチルノナメチレン、1-シクロペンチルノナ メチレン、1-シクロヘキシルノナメチレン、2-メチ ルノナメチレン、2-エチルノナメチレン、2-イソプ ロピルノナメチレン、2-イソプチルノナメチレン、2 ーシクロペンチルノナメチレン、2-シクロヘキシルノ ナメチレン、3-メチルノナメチレン、3-エチルノナ メチレン、3-イソプロピルノナメチレン、3-イソプ チルノナメチレン、3-シクロペンチルノナメチレン、 3-シクロヘキシルノナメチレン、1-メチルデカメチ レン、1-エチルノデカチレン、1-イソプロピルデカ メチレン、1-イソプチルデカメチレン、1-シクロペ ンチルデカメチレン、1-シクロヘキシルデカメチレ ン、2-メチルデカメチレン、2-エチルデカメチレ ン、2-イソプロピルデカメチレン、2-イソプチルデ カメチレン、2-シクロペンチルデカメチレン、2-シ クロヘキシルデカメチレン、3-メチルデカメチレン、 3-エチルデカメチレン、3-イソプロピルデカメチレ ン、3-イソプチルデカメチレン、3-シクロペンチル

デカメチレン、 $3-シクロヘキシルデカメチレンなどの <math>C_2 \sim C_{16}$ アルキレン基及び $C_5 \sim C_7$ シクロアルキルー $C_2 \sim C_1$ 0アルキレン基。

(2) シクロアルキレン基: 例えば1,2-シクロペンチレン、1,3-シクロペンチレン、1,2-シクロヘキシレン、1,4-シクロヘキシレン、1,4-シクロヘプチレン、1,4-シクロヘプチレン、1,4-シクロヘプチレンなど(5-(2)-(3)-シクロアルキレン基。

(4)シクロアルキレンアルキレン基:例えば1,1-ペ ンタメチレンエチレン、1,1-テトラメチレンエチレ ン、1,1-ヘキサメチレンエチレン、1,1-テトラメチレ 20 ントリメチレン、1,1-ペンタメチレントリメチレン、 1,2-トリメチレントリメチレン、1,2-テトラメチレン トリメチレン、1,1-トリメチレンペンタメチレン、1,1 ーテトラメチレンペンタメチレン、1,1-ペンタメチレ ンペンタメチレン、1,2-トリメチレンペンタメチレ ン、1,2-テトラメチレンペンタメチレン、1,2-ペンタ メチレンペンタメチレン、1,3-トリメチレンペンタメ チレン、1,1-トリメチレンヘキサメチレン、1,1-テト ラメチレンヘキサメチレン、1.1-ペンタメチレンヘキ サメチレン、1,2-トリメチレンヘキサメチレン、1,2- 30 テトラメチレンヘキサメチレン、1,2-ペンタメチレン ヘキサメチレン、1,3-トリメチレンヘキサメチレン、 1,1-トリメチレンヘプタメチレン、1,1-テトラメチレ ンヘプタメチレン、1,1-ペンタメチレンヘプタメチレ ン、1,2-トリメチレンヘプタメチレン、1,2-テトラメ チレンヘプタメチレン、1,2-ペンタメチレンヘプタメ チレン、1,3-トリメチレンヘプタメチレン、1,1-トリ メチレンオクタメチレン、1,1-テトラメチレンオクタ メチレン、1,1-ペンタメチレンオクタメチレン、1,2-トリメチレンオクタメチレン、1,2-テトラメチレンオ クタメチレン、1,2-ペンタメチレンオクタメチレン、 1,3-トリメチレンオクタメチレン、1,1-トリメチレン ノナメチレン、1,1ーテトラメチレンノナメチレン、1.1 ーペンタメチレンノナメチレン、1,2ートリメチレンノ ナメチレン、1,2-テトラメチレンノナメチレン、1,2-ペンタメチレンノナメチレン、1,3-トリメチレンノナ メチレン、1,1-トリメチレンデカメチレン、1,1-テト ラメチレンデカメチレン、1,1-ペンタメチレンデカメ チレン、1,2-トリメチレンデカメチレン、1,2-テトラ メチレンデカメチレン、1,3-ペンタメチレンデカメチ

22

レン、1,3-トリメチレンデカメチレンなどの $C_4\sim C_8$ シクロアルキレンー $C_1\sim C_7$ アルキレン基。

上記の如き二価脂肪族炭化水素基はさらに、芳香族基例えば、フェニル、ナフチルなどのアリール基;フリル、チエニル、ピリジル、インドリルなどのヘテロアリール基で置換されていてもよく、そのように置換された二価脂肪族炭化水素基の例としては、フェニルエチレン、ナフチルエチレン、フリルエチレン、チエニルエチレン、ピリジルエチレン、ベンジルエチレン、ナフチルメチルエチレン、プリルメチルエチレン、インドリルメチルエチレンなどが挙げられる。

「二価芳香族炭化水素基」としては単環式又は多環式のいずれであってもよく、例えば、フェニレンナフチレン等が挙げられ、これらは芳香環が1~4個の低級アルキル基で置換されていてもよい。

さらに「二価芳香族複素環式基」には、ヘテロ原子として窒素、酸素、イオン原子より選ばれる少なくても1つのヘテロ原子を環中に含む芳香族性不飽和をもつ複素環式基が包含され、該複素環式基はさらに上記の如き芳香族炭化水素環と縮合環を形成していてもよい。そのような二価芳香族複素環式基の具体例を示せば次にとおりである。ピリジンジイル、ピリミジンジイル、ピリダジンジイル、ピラジンジイル、フランジイル、チオフェンジイル、オノリンジイル、インドールジンジイル、ベンズチアゾールジイル、インドールジイルなど。

本発明により提供される化合物中、好適なものとしては、前記一般式(I)において、

 $R^1$ 及び $R^2$ は同一もしくは相異なり、各々、水素原子;低級アルキル基、特にt-プチル基;ハロゲン原子、低級アルコキシ基、ニトロ基もしくはシアノ基で置換されていてもよいベンジル基、特にベンジル、p-メトキシベンジル、o-ニトロベンジル、p-ニトロベンジル、p-カロロベンジル、o-クロロベンジル、p-シアノベンジル基;ジフェニルメチル基;アリル基;シンナミル基;

テトラヒドロピラニル、テトラヒドロチオピラニル、4 ーメトキシテトラヒドロピラニル、4ーメトキシテトラ ヒドロチオピラニル、テトラヒドロフラニル及びテトラ ヒドロチオフラニルより選ばれる複素環式基;又はアシ ル基、特にアセチル、プロピオニル、フェニルアセチ ル、クロロジフェニルアセチル、3ーフェニルプロピオ ニル、3ーベンゾイルプロピオニル、イソプチロイル、 ピバロイル、2ープテノイル、(E) -2ーメチル-2 ープテノイル、ベンゾイル、2ークロロベンゾイル、3ート リフルオロメチルベンゾイル、3ートリクロロメチルベ ンゾイル、4ーフェニルベンゾイル、2,4,6ートリメチ ルベンゾイル、 $\alpha$ ーナフトイルを表わすか、或いは  $R^1$ と $R^2$ は一緒になって1-t-ブチルエチリデン、1-フェニルエチリデン、イソプロピリデン、ブチリデン、シクロペンチリデン、シクロヘキシリデン、シクロヘプチリデン、ベンジリデン、p-メトキシベンジリデン、p-ジメチルアミノベンジリデン及びo-ニトロベンジリデンより選ばれるイリデン基を表わし、

### R31t

(1) 直鎖状もしくは1位に分岐鎖を有するG~C25ア ルキル基、特にペンチル、1-イソプロピルペンチル、 1-t-ブチルペンチル、ヘキシル、1-イソプロピル ヘキシル、1-t-ブチルヘキシル、ヘプチル、1-イ ソプロピルヘプチル、1 - t - ブチルヘプチル、オクチ ル、1-t-プチルオクチル、ノニル、1-イソブチル ノニル、デシル、1-エチルデシル、1,1-ジエチルデ シル、1-t-プチルデシル、ウンデシル、1-イソプ ロピルウンデシル、1.1-ジエチルウンデシル、ドデシ ル、1-t-プチルドデシル、1-イソプロピルドデシ ル、1,1-ジエチルドデシル、トリデシル、1,1-ジエチ 20 ルトリデシル、1-t-プチルトリデシル、テトラデシ ル、1-イソプチルテトラデシル、ペンタデシル、1-メチルペンタデシル、1,1-ジメチルペンタデシル、1 -エチルペンタデシル、1,1-ジエチルペンタデシル、 1-イソプロピルペンタデシル、1-t-ブチルペンタ デシル、ヘキサデシル、1,1-ジメチルヘキサデシル、 1-メチルヘキサデシル、1-エチルヘキサデシル、1 -イソプロピルヘキサデシル、1 - t - ブチルヘキサデ シル、ヘプタデシル、1-メチルヘプタデシル、1,1-ジメチルヘプタデシル、1-エチルヘプタデシル、1-イソプロピルヘプタデシル、1 - t - ブチルヘプタデシ ル、オクタデシル、1-メチルオクタデシル、,1,1-ジ メチルオクタデシル、1-エチルオクタデシルもしくは 1,1-ジエチルオクタデシル基:

(2) 直鎖状もしくは1位に分岐鎖を有する $G_{12}\sim C_{16}$ ア ルケニル基、特に、1.1-ジメチル-9-デセニル、1 -エチル-9-デセニル、1-メチル-6-ウンデセニ ル、1,1-ジメチルー6-ウンデセニル、6-トリデセ ニル、1-メチル-6-トリデセニル、1,1-ジメチル -6-トリデセニル、8-トリデセニル、1-メチルー 8-トリデセニル、1,1-ジメチル-8-トリデセニ ル、10-トリデセニル、1-メチル-10-トリデセニ ル、1,1-ジメチル-10-トリデセニル、10-ペンタデ セニル、1-メチル-10-ペンタデセニル、1,1-ジメ チルー10ーペンタデセニル、8-ペンタデセニル、1-メチルー8ーペンタデセニル、1,1-ジメチルー8ーペ ンタデセニル、12-ヘプタデセニル、1-メチル-12-ヘプタデセニル、1,1-ジメチル-12-ヘプタデセニ ル、10-ヘプタデセニル、1-メチル-10-ヘプタデセ ニル、1,1-ジメチル-10-ヘプタデセニル、8-ヘプ

タデセニル、1-メチル-8-ヘプタデセニル、1,1-ジメチル-8-ヘプタデセニル、1-エチル-8-ヘプタデセニル、8,11-ヘプタデカジエニル、1-メチル-8,11-ヘプタデカジエニルもしくは8,11,14-ヘプタデ

24

カトリエニル基:

(3) C8~C18-アルキル-C4~C6シクロアルキル基、特に、1-オクチルシクロブチル、1-ノニルシクロブチル、1-プシルシクロブチル、1-ペンタデシルジチル、1-ドデシルシクロブチル、1-ペンタデシルシクロプチル、1-オクチルシクロペンチル、1-デシルシクロペンチル、1-ドデシルシクロペンチル、1-トリデシルシクロペンチル、1-テトラデシルシクロペンチル、1-(9-オクタデセニル)シクロペンチル、1-イニルシクロペキシル、1-ウンデシルシクロヘキシル、1-ヘキサデシルシクロヘキシル基;或いは

(4) アルキル基又はアルケニル基でモノー又はジー置 換された炭素数の合計が8~20のアミノ基、例えば1-イソプロピルペンチルアミノ、1-t-ブチルペンチル アミノ、1-イソプロピルヘキシルアミノ、1-t-ブ チルヘキシルアミノ、1-イソプロピルヘプチルアミ ノ、1-t-ブチルヘプチルアミノ、1-t-ブチルオ クチルアミノ、1-イソプチルノニルアミノ、デシルア ミノ、1-エチルデシルアミノ、1,1-ジエチルデシル アミノ、1-t-プチルデシルアミノ、ウンデシルアミ ノ、1-イソプロピルウンデシルアミノ、1,1-ジエチ ルウンデシルアミノ、ドデシルアミノ、1-t-ブチル ドデシルアミノ、1-イソプロピルドデシルアミノ、1. 1-ジエチルドデシルアミノ、トリデシルアミノ、1,1-ジエチルトリデシルアミノ、1-t-ブチルトリデシル アミノ、テトラデシルアミノ、1-イソプチルテトラデ シルアミノ、ペンタデシルアミノ、1-メチルペンタデ シルアミノ、1,1-ジメチルペンタデシルアミノ、1-エチルペンタデシルアミノ、1,1-ジエチルペンタデシ ルアミノ、1-イソプロピルペンタデシルアミノ、1t-ブチルペンタデシルアミノ、ヘキサデシルアミノ、 1,1-ジメチルヘキサデシルアミノ、1-メチルヘキサ デシルアミノ、1-エチルヘキサデシルアミノ、1-イ ソプロピルヘキサデシルアミノ、1-t-ブチルヘキサ デシルアミノ、ヘプタデシルアミノ、1-メチルヘプタ デシルアミノ、1,1-ジメチルヘプタデシルアミノ、1 ーエチルヘプタデシルアミノ、1-イソプロピルヘプタ デシルアミノ、1-t-プチルヘプタデシルアミノ、オ クタデシルアミノ、1-メチルオクタデシルアミノ、1. 1-ジメチルオクタデシルアミノ、1-エチルオクタデ シルアミノ、1,1-ジエチルオクタデシルアミノ、1,1-ジメチルー9ーデセニルアミノ、1ーエチルー9ーデセ ニルアミノ、1-メチル-6-ウンデセニルアミノ、1、 50 1-ジメチルー6-ウンデセニルアミノ、1-メチルー

25 6-トリデセニルアミノ、1,1-ジメチル-6-トリデ セニルアミノ、8-トリデセニルアミノ、1-メチル-8-トリデセニルアミノ、1,1-ジメチル-8-トリデ セニルアミノ、10-トリデセニルアミノ、1-メチル-10-トリデセニルアミノ、1,1-ジメチル-10-トリデ セニルアミノ、10-ペンタデセニルアミノ、1-メチル -10-ペンタデセニルアミノ、1,1-ジメチル-10-ペ ンタデセニルアミノ、8-ペンタデセニルアミノ、1-メチルー8-ペンタデセニルアミノ、1,1-ジメチルー 8-ペンタデセニルアミノ、12-ヘプタデセニルアミ ノ、1-メチル-12-ヘプタデセニルアミノ、1.1-ジ メチルー12-ヘプタデセニルアミノ、10-ヘプタデセニ ルアミノ、1-メチル-10-ヘプタデセニルアミノ、1、 1-ジメチル-10-ヘプタデセニルアミノ、8-ヘプタ デセニルアミノ、1-メチル-8-ヘプタデセニルアミ ノ、1,1-ジメチル-8-ヘプタデセニルアミノ、1-エチルー8-ヘプタデセニルアミノ、8,11-ヘプタデカ ジエニルアミノ、1-メチル-8,11-ヘプタデカジエニ ルアミノ、8,11,14-ヘプタデカトリエニルアミノ、1 -ヘキシルシクロプチルアミノ、1-ヘプチルシクロブ 20 チルアミノ、1-オクチルシクロプチルアミノ、1-ノ ニルシクロプチルアミノ、1-デシルシクロプチルアミ ノ、1-ウンデシルシクロプチルアミノ、1-ドデシル シクロプチルアミノ、1-ペンタデシルシクロプチルア ミノ、1-(9-オクタデセニル)シクロプチルアミ ノ、1-ペンチルシクロペンチルアミノ、1-ヘキシル シクロペンチルアミノ、1-ヘプチルシクロペンチルア ミノ、1-オクチルシクロペンチルアミノ、1-デシル シクロペンチルアミノ、1-ドデシルシクロペンチルア ミノ、1-トリデシルシクロペンチルアミノ、1-テト 30 タデシルシクロペンチルアミノ、1-(9-オクタデセ ニル) シクロペンチルアミノ、1-ノニルシクロヘキシ ルアミノ、1-ウンデシルシクロヘキシルアミノ、1-ヘキサデシルシクロヘキシルアミノ、1-(9-オクタ デセニル) シクロヘキシルアミノ、デシルヘキシルアミ ノ、オクチルプロピルアミノ、ヘキシルオクチルアミ **ノ、(1-プチルオクチル)ヘキシルアミノ、デシルヘ** キシルアミノ、ブチル (1-エチルデシル) アミノ、 (1,1-ジエチルデシル) ペンチルアミノ、プチルウン デシルアミノ、ブチルドデシルアミノ、プロピルテトラ デシルアミノ、ブチルペンタデシルアミノ、ブチル (1 ーメチルペンタデシル)アミノ、(1,1-ジメチルペン タデシル) プロピルアミノ、エチルヘキサデシルアミ ノ、エチル(1-メチルヘキサデシル)アミノ、(1,1 -ジメチルヘキサデシル) メチルアミノ、ヘプタデシル メチルアミノ、メチル (1-メチルヘプタデシル) アミ ノ、(1,1-ジメチルヘプタデシル)メチルアミノ、メ チルオクタデシルアミノ、エチル (1-メチルオクタデ シル) アミノ、(1,1-ジメチルオクタデシル) エチル アミノ、プチル(1,1-ジメチル-9-デセニル)アミ

ノ、(1-エチル-9-デセニル)プロピルアミノ、ペ ンチル(6-ウンデセニル)アミノ、ブチル(1-メチ ルー6-ウンデセニル)アミノ、(1,1-ジメチルー6 ーウンデセニル)プロピルアミノ、ペンチル(6ートリ デセニル) アミノ、(1 - メチル - 6 - トリデセニル) ペンチルアミノ、(1,1-ジメチル-6-トリデセニ ル) エチルアミノ、プチル (8-トリデセニル) アミ ノ、プチル(1-メチル-8-トリデセニル)アミノ、 (1,1-ジメチル-8-トリデセニル) エチルアミノ、 10 エチル(10-トリデセニル)アミノ、ブチル(1-メチ ルー10-トリデセニル) アミノ、(1.1-ジメチルー10 -トリデセニル)プロピルアミノ、ブチル(10-ペンタ デセニル) アミノ、プチル (1-メチル-10-ペンタデ セニル) アミノ、(1,1-ジメチル-10-ペンタデセニ ル)プロピルアミノ、(8-ペンタデセニル)プロピル アミノ、(1-メチル-8-ペンタデセニル)プロピル アミノ、(1,1-ジメチル-8-ペンタデセニル) エチ ルアミノ、ブチル (12-ヘプタデセニル) アミノ、エチ ル(1-メチル-12-ヘプタデセニル)アミノ、(1.1 ージメチルー12-ヘプタデセニル)プロピルアミノ、エ チル(10-ヘプタデセニル)アミノ、(1-メチル-10 ーエプタデセニル)プロピルアミノ、エチル(1,1-ジ メチル-10-ヘプタデセニル)アミノ、(8-ヘプタデ セニル) メチルアミノ、メチル (1-メチル-8-ヘプ タデセニル) アミノ、エチル (1,1-ジメチル-8-ヘ プタデセニル)アミノ、(1-エチル-8-ヘプタデセ ニル)プロピルアミノ、(8,11-ヘプタデカジエニル) メチルアミノ、メチル(1-メチル-8,11-ヘプタデカ ジエニル) アミノ、メチル(8,11,14-ヘプタデカトリ エニル) アミノなどを表わし、

Aは、

(1) 直鎖状もしくは分岐鎖の $C_2 \sim C_{10}$ アルキレン基、 例えば、エチレン、トリメチレン、テトラメチレン、ペ ンタメチレン、ヘキサメチレン、ヘプタメチレン、オク タメチレン、ノナメチレン、デカメチレン、プロピレ ン、エチルエチレン、イソプロピルエチレン、プロピル エチレン、プチルエチレン、イソプチルエチレン、1-メチルトリメチレン、1-エチルトリメチレン、1-イ ソプロピルトリメチレン、1-イソプチルトリメチレ ン、1-メチルテトラメチレン、1-イソプロピルテト ラメチレンもしくは1-イソプチルテトラメチレン: (2) C5~C7シクロアルキルーC2~C5アルキレン基、例 えば、シクロペンチルエチレン、シクロヘキシルエチレ ン、シクロヘプチルエチレン、1-シクロペンチルトリ メチレン、1-シクロヘキシルトリメチレン、1-シク ロペンチルテトラメチレンもしくは1-シクロヘキシル テトラメチレン:

(3)  $C_5 \sim C_7 > D$  ロアルキレン基、例えば、1,2-> D ロペンチレン、1,3-> D ロペンチレン、1,2-> D ロペ 50 キシレン、1,3-> D ロヘキシレン、1,4-> D ロヘキシ

レン、1,2-シクロヘプチレン、1,3-シクロヘプチレンもしくは1,4-シクロヘプチレン;

(5)  $C_5 \sim C_7 > D$  ロアルキレンー $C_1 \sim C_5$  アルキレン基、例えば、1, 1ーペンタメチレンエチレン、1, 1ーテトラメチレンエチレン、1, 1ーペンタメチレンエチレン、1, 1ージメチルエチレン、1, 1ーテトラメチレントリメチレン、1, 1-ペンタメチレントリメチレン、1, 2-トリメチレントリメチレンもしくは1, 2-テトラメチレントリメチレン;

(6) アリールもしくはヘテロアリール基で置換された  $C_2 \sim C_5$  アルキレン基、例えば、フェニルエチレン、ナフ 20 チルエチレン、フリルエチレン、チエニルエチレン、ピリジルエチレン、ベンジルエチレン、ナフチルメチルエチレン、フリルメチルエチレン、チエニルメチルエチレン、ピリジルメチルエチレン、インドリルメチルエチレン; 或いは

(7) o-フェニレン、m-フェニレン又はp-フェニレン

を表わし、

X及びYのいずれか一方は-NH-又は

を表わし且つ他方は-O-, -S-, -NH-又は

を表わし、

nが1~4の整数である

ル) アミノ〕プロピオネート

化合物が挙げられる。

かくして、本発明により提供される前記一般式 (I) で示される化合物の代表例を示せば次のとおりである。  $N-\left(4-\left(オレオイルオキシ\right) フェニル\right) -3-\left[N-\left(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル\right) アミノ ] プロパンアミド <math>N-\left[4-\left(オレオイルオキシ\right) フェニル\right] -3-\left[N-\left(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル) アミノ ] プロパンアミド 4- (オレオイルアミノ) フェニル 3- <math>\left[N-\left(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ\right)$ 

4-(オレオイルアミノ) フェニル 3-(N-(2,4-3) -ジヒドロ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル) アミノ] プロピオネート

28

N-(4-(オレオイルチオ) フェニル) -3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロパンアミド

N-[4-(オレオイルチオ) フェニル] -3-[N-(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル) アミノ] プロパンアミド

S-〔4-(オレオイルアミノ)フェニル〕3-〔N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロパンチオエート

S - (4 - (オレオイルアミノ) フェニル) 3 - (N - (2,4-ジヒドロキシー3,3-ジメチル-1-オキソブチル) アミノ] プロパンチオエート

N- [2-(オレオイルアミノ) フェニル]-3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ<math>] プロパンアミド

2 - (オレオイルアミノ) フェニル 3 - [N - (2,2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

N-  $\{2-(オレオイルオキシ)$  フェニル $\}$  -  $\{3-(N-1), 3-(3, 5, 5)\}$  -  $\{3-(3, 5, 5)\}$  -  $\{3-(3, 5)\}$  -  $\{3-($ 

N-[2-(リノレオイルアミノ) フェニル] -3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

N-(2-(U)/U)/(U) = (N-(2,2,5,5-F)-5)/(N-1,3-5

N-[2-(ステアロイルアミノ) フェニル] -3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

 $N-\{2-(ラウロイルアミノ) フェニル<math>\}-3-\{N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ<math>\}$ プロパンアミド

N-[2-(オクタノイルアミノ) フェニル] -3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

40 N- (3- (リノレオイルアミノ) フェニル) -3- (N- (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロパンアミドN- (4- (ラウロイルアミノ) フェニル) -3- (N- (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロパンアミド4- (リノレオイルアミノ) フェニル 3- (N- (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロピオネートN- (2- (オレオイルアミノ) フェニル) -3- (N- (2,4-シアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプ50 チル) アミノ) プロパンアミド

 $N - (2 - (\pi \nu + 1) - 1) - 1 - (\pi \nu + 1) - (\pi$ - (2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブ チル) アミノ] プロパンアミド

- (2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブ チル) アミノ] プロパンアミド

- (2,4-ジヒドロキシー3,3-ジメチル-1-オキソブ チル) アミノ] プロパンアミド

- (2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチルー1ーオキソプ チル) アミノ] プロパンアミド

- (2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブ チル) アミノ] プロパンアミド

4- (オレオイルアミノ) フェニル 3- [N-(2,4 ージアセトキシー3,3ージメチルー1ーオキソブチル) アミノ〕プロピオネート

-(2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチルー1ーオキソブ 20 N-(3ーオレオイルアミノプロピル) <math>-3-[N-1]チル) アミノ) プロパンアミド

S- (4- (オレオイルアミノ) フェニル) 3- (N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチ ル) アミノ] プロパンチオエート

N- (4- (オレオイルチオ) フェニル) -3- [N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチ ル) アミノ〕プロパンアミド

4-(オレオイルアミノ)フェニル 3-(N-(2,4) -ジベンジルオキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチ ル) アミノ] プロピオネート

(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチ ル) アミノ] プロパンアミド

N-(3-N-T)-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロパンアミド

(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチ ル) アミノ) プロパンアミド

2- (N-オレオイルアミノ) エチル 3- [N-(2, 40 ポニル) アミノ] プロパンアミド 2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ ル) アミノ] プロピオネート

4-ジヒドロキシー3,3-ジメチルー1-オキソプチル) アミノ〕プロピオネート

3-(N-オレオイルアミノ) プロピル 3-(N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル ボニル) アミノ] プロピオネート

3-(N-オレオイルアミノ)プロピル 3-(N-(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチ so 6-(N-オレオイルアミノ) ヘキシル 3-(N-

ル) アミノ〕プロピオネート

3-(N-オレオイルアミノ)プロピル 3-(N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチ ル) アミノ] プロピオネート

30

4- (N-オレオイルアミノ) ブチル 3- [N-(2, 2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ ル)アミノ〕プロピオネート

4-ジヒドロシキー3,3-ジメチルー1-オキソプチル) アミノ) プロピオネート

S-[2-(N-オレオイルアミノ) エチル] 3-[N - (2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カ ルポニル) アミノ] プロパンチオエート

- (2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブ チル)アミノ]プロパンチオエート

 $N - (3 - \pi \nu \pi + \pi \nu$ (2, 2, 5, 5 - F)ボニル) アミノ] プロパンアミド

(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチ ル) アミノ] プロパンアミド

 $N - (3 - \pi \nu \pi + \pi \nu$ (2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチ ル) アミノ] プロパンアミド

 $N - (4 - \pi \nu \tau + \nu \tau \tau + \nu \tau \tau \tau) - 3 - (N - (2, \tau) \tau)$ 2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ ル) アミノ) プロパンアミド

4-ジヒドロキシー3,3-ジメチルー1-オキソプチル) アミノ] プロパンアミド

 $N - (4 - \pi \nu \tau + \nu \tau \tau + \nu \tau \tau \tau) - 3 - (N - (2)$ 4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル) アミノ〕プロパンアミド

(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル ボニル) アミノ] プロパンアミド

(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル

N-(8-x)ボニル) アミノ] プロパンアミド

N-(2-オレオイルオキシエチル) -3-(N-(2,2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサン-4-カルボニ ル) アミノ] プロパンアミド

5-(N-オレオイルアミノ) ペンチル 3-[N-(2, 2, 5, 5ーテトラメチルー1, 3ージオキサンー4ーカル ボニル)アミノ〕プロピオネート

(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル ボニル) アミノ〕プロピオネート 2-(N-メチル-N-オレオイルアミノ) エチル 3 - (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート 3-(N-オレオイルアミノ)プロピル 3-(N-(2,4-ジベンジルオキシ-3,3-ジメチル-1-オキソ ブチル) アミノ) プロピオネート 3-(N-オレオイルアミノ)プロピル 3-[N-(4-ベンジルオキシ-2-ヒドロキシ-3,3-ジメチ ルー1ーオキソプチル)アミノ]プロピオネート 3- (N-オレオイルアミノ) プロピル 3- (N-(2-ヒドロキシ-3,3-ジメチル-4-(トリメチル)アセチル) オキシー1-オキソプチル) アミノ] プロピ オネート 3-(N-オレオイルアミノ)プロピル 3-(N-(2-フェニルー5,5-ジメチルー1,3-ジオキサン-4 -カルボニル) アミノ] プロピオネート 3-(N-オレオイルアミノ)プロピル 3-(N-(3,3-ジメチル-1,5-ジオキサスピロ〔5,5〕ウンデ カン-3-カルボニル)アミノ]プロピオネート 3-(N-ヘキサデカノイルアミノ)プロピル 3 - (N - (2, 2, 5, 5 - F + F) + F) + (3 - F)-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート 3-(N-リノレオイルアミノ)プロピル 3-(N-ボニル) アミノ] プロピオネート 3-(N-リノレニルアミノ)プロピル 3-(N-(2, 2, 5, 5- テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート 3-(N-オクタデカノイルアミノ)プロピル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン]-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート 3-(N-テトラデカノイルアミノ)プロピル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン -4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート 3-(N-ドデカノイルアミノ)プロピル 3-(N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル ポニル) アミノ] プロピオネート 3-(N-デカノイルアミノ)プロピル 3-(N-(2, 2, 5, 5- テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート 3- (N-オクタノイルアミノ) プロピル 3- (N-ボニル) アミノ] プロピオネート 3-(N-ヘキサノイルアミノ)プロピル 3-(N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル ボニル) アミノ] プロピオネート 3- (N-(2-イソプロピルヘキサノイル) アミノ)

ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート 3 - (N - (2 - t - プチルヘキサノイル) アミノ) プロピル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート 3 - [N - (2 - t - ブチルヘプタノイル) アミノ] プロピル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート 3 - [N - (2 - t - ブチルノナノイル) アミノ] プロピル 3 - [N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオ キサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート 3 - [N - (2, 2 - ジェチルウンデカノイル) アミノ]プロピル 3 - [N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチルー1, 3 -ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート 3- (N-(2-イソプロピルドデカノイル)アミノ) プロピル 3 - (N - (2, 2, 5, 5 - F) + F) 3 - (N - (2, 2, 5, 5 - F) + F)ジオキサンー4-カルボニル)アミノ]プロピオネート 3 - (N - (2 - t - プチルテトラデカノイル) アミノ〕プロピル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオ 20 ネート

32

3-[N-(2-t-ブチルヘキサデカノイル) アミノ) プロピル <math>3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロピオネート

3-[N-(2-7)] フロピルへプタデカノイル) アミノ] プロピル 3-[N-(2,2,5,5-)] テトラメチルー1,3- ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

3- [N-(2-エチルオクタデカノイル) アミノ] プロピル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート 3- [N-(2,2-ジメチル-10-ウンデセノイル) アミノ] プロピル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

3-[N-(2,2-ジメチル-7-ドデセノイル) アミノ] プロピル <math>3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

40 3- [N-(2,2-ジメチル-7-テトラデセノイル) アミノ] プロピル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロ ピオネート

3-[N-(2,2-ジメチル-9-テトラデセノイル) アミノ] プロピル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

ボニル)アミノ〕プロピオネート 3-[N-(2,2-ジメチル-11-テトラデセノイル) 3-[N-(2-7)] 3-[N-(2-7)] 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチプロピル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-50 ルー1,3-ジオキサンー4-カルボニル)アミノ〕プロ

ピオネート

3-[N-(2,2-ジメチル-11-ペンタデセノイル) アミノ] プロピル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

33

3-[N-(2,2-ジメチル-9-ペンタデセノイル) アミノ〕プロピル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ〕プロピオネート

3-(N-(2,2-ジメチル-9-へキサデセノイル) アミノ〕プロピル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ〕プロピオネート

3-[N-(2,2-i)+F)-9-(2,2,5,5-i) アミノ] プロピル 3-[N-(2,2,5,5-i)+i) パー1,3-i+1+1-4-i プロピオネート

3-[N-(2,2-ジメチル-9-オクタデセノイル) アミノ〕プロピル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ〕プロピオネート

3-[N-(2-メチル-9-オクタデセノイル) アミノ] プロピル <math>3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

 $N-[2-(オレオイルアミノ) シクロヘキサン-1- イル] -3-[N-{(2R)-2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル} アミノ] プロパンアミド$ 

N- [ (1S, 2S) -2 - (オレオイルアミノ) シクロヘ キサン-1-イル] -3 - [N- { (2R) -2, 4-ジア セトキシ-3, 3-ジメチル-1-オキソプチル} アミ ノ] プロパンアミド

N-[(1R, 2R) - 2 - (オレオイルアミノ) シクロヘ $キサン-1-イル] -3-[N-{(2R) -2,4-ジヒ$  $ドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル} アミ$ ノ] プロパンアミド

N- (1S, 2S) - 2 - (オレオイルアミノ) シクロヘキサン-1 - (2R) - (2R)

N-[2-(オレオイルアミノ) シクロヘキサン-1- イル] -3-[N(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル) アミノ] プロパンアミド N-[2-(オレオイルアミノ) シクロヘキサン-1- イル] -3-[N(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル) アミノ] プロパンアミド N-[(1S,2S) -2-(オレオイルアミノ) シクロヘキサン-1-イル] -3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジジオキサン-4-カルボニル) アミノ]

プロパンアミド

(17)

10 (1R, 2R) -2- (ステアロイルアミノ) シクロヘキサン-1-イル 3- [N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

(15, 25) -2- (リノレオイルアミノ) シクロヘキサン-1-イル 3- [N- (2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-(1-オクチルシクロブタノイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

2-(1-)ニルシクロプタノイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2 - (オレオイルアミノ) シクロペンタン-1-イル 3 - (N-(2,2,5,5-F) トラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-(オレオイルアミノ)シクロヘプタン-1-イル

3 - [N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル - 1, 3 - ジオキサン - 4 - カルボニル)アミノ〕プロピオネート

3-(オレオイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル

3 - [N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル - 1, 3 - ジオキサン - 4 - カルボニル) アミノ] プロピオネート

4-(オレオイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン -4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2- (1-デシルシクロブチルカルボニルアミノ) シクロヘキサン-1-イル 3- (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ)

40 メチルー1,3-ジオキサンー4-カルボニル)アミノ) プロピオネート

2-(1-ウンデシルシクロブチルカルボニルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)プロピオネート

2-(1-ペンタデシルシクロブチルカルボニルアミノ)シクロヘキサン<math>-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-7))-テトラメチル-1,3-ジオキサン<math>-4-カルボニル)アミノ)プロピオネート

50 2- [1-(9-オクタデセニル)シクロプチルカルボ

 $- \mu = 1$   $- \mu$ 

 $2-(1-\ddot{r})$ ルシクロペンチルカルボニルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)プロピオネート

2-(1-h)デシルシクロペンチルカルボニルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2-(1-デシルシクロヘキシルカルボニルアミノ)シクロヘキサン-1-イル <math>3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

2-(1-)ニルシクロヘキシルカルボニルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2-[1-(9-オクタデセニル) シクロヘキシルカル 20 ボニルアミノ) シクロヘキサン<math>-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-(1-T)プロピルヘキシルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-T 3-(N-(2,2,5,5-F)トラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2-(1-t-プチルドデシルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

2-(1,1-ジメチルへキサデシルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-<math>1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

2-(オクタデシルカルバモイルアミノ)シクロヘキサ 40 ン-1-イル <math>3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

2-(1,1-ジメチル-9-デセニルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル <math>3-(N-(2,2,5,5-F)

アミノ] プロピオネート

2-(1,1-ジメチル-9-ウンデセニルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル <math>3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

2-(1,1-ジメチル-8-トリデセニルカルバモイル アミノ)シクロヘキサン-1-イル <math>3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

10 2-(1-x+n-10-x) タデセニルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-r) 5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2-(1,1-ジメチル-10-へプタデセニルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル <math>3-(N-(2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)プロピオネート

2-(1-x+n-8-x) タデセニルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-x 3-(N-(2,2,5,5-x) 5-x+3 3-x+4 3-x

2-(8-オクタデセニルカルバモイルアミノ) シクロ ヘキサン<math>-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン<math>-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-(8,11-オクタデカジエニルカルバモイルアミノ) シクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン<math>-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

30 2-(1-メチル-8,11,14-オクタデカトリエニルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)プロピオネート

 $2-(1-\triangle+2)$ ルシクロプチルカルバモイルアミノ)シクロへキサン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2-(1-オクチルシクロブチルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン<math>-4-カルボニル)アミノ)プロピオネート

2-(1-オクチルシクロペンチルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル <math>3-(N-(2,2,5,5-7) -テトラメチルー1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

2-(1-オクチルシクロヘキシルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル <math>3-[N-(2,2,5,5-7) -テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

50 2-(1-ヘプチルシクロペンチルカルパモイルアミ

ノ) シクロヘキサン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-7) -テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルポニル) アミノ] プロピオネート

 $2-(1-\vec{r})$ シクロペンチルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

 $2-(1-\alpha+\nu)$  シクロへキシルカルバモイルアミノ)シクロへキサン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2-(ヘキシルオクチルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2-(プチルドデシルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル <math>3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

2-(メチルオクタデシルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2-[ブチル(1,1-ジメチル-6-ウンデセニル)カルバモイルアミノ〕シクロヘキサン-1-イル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2-[ブチル(1,1-ジメチル-8-トリデセニル)カルパモイルアミノ〕シクロヘキサン-1-イル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4 -カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2 - 〔プチル(1,1-メチル-10-ペンタデロニル)カ ルバモイルアミノ〕シクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-450 38

-カルボニル) アミノ] プロピオネート 2- [(8-ペンタデセニル) プロピルカルバモイルアミノ] シクロヘキサン-1-イル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)

アミノ〕プロピオネート

2 - 〔(1,1-ジメチル-8-ヘプタデセニル) エチルカルバモイルアミノ〕シクロヘキサン-1-イル 3- 〔N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ〕プロピオネート

2-メチル-2-(N-オレオイルアミノ)エチル 3- (N- (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2-エチル-2-(N-オレオイルアミノ) エチル 3 - (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロピオネート

2 - イソプロピル-2 - (N-オレオイルアミノ) エチル 3 - (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロピオネート

2- (N- ) エチルー 2- (N- ) オレオイルアミノ) エチル 3- (N- ) (2, 2, 5, 5ーテトラメチルー1, 3- ジオキサンー 4- カルボニル) アミノ〕 プロピオネート 2, 2- ペンタメチレンー 2- (N- ) オレオイルアミノ)

エチル 3 - [N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート 2-フェニル-2-(N-オレオイルアミノ) エチル 3- [N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 2-ジオナサン

3 - [N - (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン -4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-ベンジル-2-(N-オレオイルアミノ)エチル 3- [N- (2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン -4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2-ナフチル-2- (N-オレオイルアミノ) エチル 3- (N- (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン -4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2- (2-フリル) -2- (N-オレオイルアミノ) エ チル 3- (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオ

チル 3 - (N - (2, 2, 5, 5 - テトラスチル - 1, 3 - シオ 40 キサン - 4 - カルボニル) アミノ] プロピオネート

2 - シクロペンチル-2 - (N-オレオイルアミノ) エ チル 3 - (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオ キサン-4 - カルボニル) アミノ) プロピオネート

2-(3-7) ンドリル)メチル-2-(N-7) オイルアミノ)エチル 3-[N-(2,2,5,5-7) ラメチル-1,3- ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

4 - (N - オレオイルアミノ) - 2 - プテニル

3- (N- (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン

50 -4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

39 4-(N-オレオイルアミノ)-2-プチニル 3 - (N - (2, 2, 5, 5 - F) + F) + (3 - F) + (-4-カルボニル) アミノ〕プロピオネート  $2 - (N - (1 - \mathcal{O}))$ アミノ] シクロペンタン-1-イル 3 - [N - (2, 2, 5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ ル) アミノ] プロピオネート 2- [N-(1-ペンタデシルシクロブチルカルボニ ル) アミノ〕シクロヘプタン-1-イル 3- (N-(2, 2, 5, 5-テトラメチルー1, 3-ジオキサン-4-カル 10 ボニル) アミノ] プロピオネート 2- (N-(1-(9-オクタデセニル)シクロプチル カルボニル〕アミノ〕シクロヘプタン-1-イル 3--カルボニル) アミノ〕プロピオネート 2- [N-(1-デシルシクロペンチルカルボニル)ア 5ーテトラメチルー1,3ージオキサンー4ーカルボニル) アミノ〕プロピオネート 2- (N-(1-トリデシルシクロペンチルカルボニ ル) アミノ〕シクロペンタン-1-イル 3- [N-(2, 2, 5, 5 - F)ボニル)アミノ〕プロピオネート 2- (N- (1-デシルシクロヘキシルカルボニル)ア = 105-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート 2- (N-(1-ノニルシクロヘキシルカルボニル)ア = 15-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロピオネート 2- (N-(1-(9-オクタデセニル)シルクヘキシ ルカルボニル〕アミノ〕シクロペンタン-1-イル 3 - (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート 2- (N-(1-イソプロピルペンチルカルバモイル) アミノ〕シクロヘプタン-1 - イル 3 - (N - (2, 2, 1))5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ ル) アミノ] プロピオネート 2-(1-イソプロピルヘキシルカルバモイルアミノ) シクロヘプタン-1-イル 3- (N-(2,2,5,5-テ トラメチルー1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミ ノ〕プロピオネート 2-(1-t-ブチルドデシルカルバモイルアミノ)シ クロペンタン-1-イル 3- [N-(2,2,5,5-テト ラメチルー1,3ージオキサンー4ーカルボニル)アミ **ノ〕プロピオネート** 2-(1,1-ジメチルヘキサデシルカルバモイルアミ ノ) シクロヘプタン-1-イル 3- (N-(2,2,5,5)

ーテトラメチルー1,3-ジオキサン-4-カルボニル)

40
アミノ] プロピオネート
2 - (オクタデシルカルバモイルアミノ) シクロペンタン-1-イル 3 - [N-(2,2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート
2 - (1,1-ジメチルオクタデシルカルバモイルアミ

ノ)シクロヘプタン-1-イル 3- (N-(2,2,5,5)
 ーテトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)
 アミノ)プロピオネート
 2-(1,1-ジメチル-9-デセニルカルバモイルアミノ)シクロヘプタン-1-イル 3- (N-(2,2,5,5)

ーテトラメチルー1,3ージオキサンー4ーカルボニル) アミノ〕プロピオネート 2ー(1,1ージメチルー6ーウンデセニルカルバモイル

アミノ) シクロヘプタン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-(1,1-ジメチル-8-トリデセニルカルバモイル アミノ)シクロヘプタン-1-イル 3-[N-(2,2, 20 5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ ル)アミノ]プロピオネート

2-(1-メチル-10-ペンタデセニルカルバモイルアミノ)シクロペンタン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2-(1,1-ジメチル-10-へプタデセニルカルバモイルアミノ)シクロペンタン-1-イル <math>3-(N-(2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

30  $2-(1-\lambda + N)-8-\lambda + N$   $2-(N-\lambda + N)$   $2-(N-\lambda + N)$  2-

2-(8-オクタデセニルカルバモイルアミノ) シクロペンタン-1-イル <math>3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-(8,11-オクタデカジエニルカルバモイルアミノ) シクロペンタン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テ 40 トラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロピオネート

2-(1-メチル-8,11,14-オクタデカトリエニルカルパモイルアミノ)シクロペンタン-1-イル 3- (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)プロピオネート

 $2-(1-\Lambda+2)$ ルシクロプチルカルバモイルアミノ)シクロヘプタン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-F+F)]・トラメチル-1,3-3ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)プロピオネート

50 2-(1-オクチルシクロプチルカルバモイルアミノ)

シクロへプタン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)プロピオネート

2-(1-オクチルシクロヘキシルカルバモイルアミノ)シクロヘプタン-1-イル <math>3-[N-(2,2,5,5-7) -7+7+1 3-3+7+1 3-3+1

 $2-(1- \land 7 \ne N) > 0$  ロペンテルカルバモイルアミノ)シクロペンタン-1-イル  $3-(N-(2,2,5,5)- \Rightarrow N \ne N = 1,3- \Rightarrow N = 1$  アミノ)プロピオネート

 $2-(1-\vec{r}$ シルシクロペンチルカルバモイルアミノ)シクロペンタン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

 $2-(1-\triangle+2)$ ルシクロへキシルカルバモイルアミノ)シクロへプタン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

 $2-(1-(6-(n+1)^2+(n+$ 

2- (デシルヘキシルカルバモイルアミノ) シクロペン タン-1-イル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-(ヘキシルオクチルカルバモイルアミノ)シクロへ 40 プタン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2- 「ブチル(1,1-ジメチル-8-ヘプタデセニル) カルバモイルアミノ)シクロペンタン-1-イル 3-「N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4 ーカルボニル)アミノ」プロピオネート

2-メチル-2- (N-リノレオイルアミノ) エチル 3- (N- (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン -4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

42

2-メチル-2- [N- (2-イソプロピルヘキサノイル) アミノ] エチル 3- [N- (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-メチル-2- [N- (2-t-プチルヘプタノイル) アミノ] エチル 3- [N- (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-メチル-2- [N-(2,2-ジエチルウンデカノイル) アミノ] エチル・3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-メチル-2- [N-(2,2-トリメチレンデカノイル) アミノ] エチル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2,2-ペンタメチレン-2-(N-リノレオイルアミノ) エチル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-フェニル-2- (N-リノレオイルアミノ) エチル 3- (N- (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロピオネート

2-ベンジル-2-(N-リノレオイルアミノ)エチル 3- [N- (2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

2- ナフチルー2- (N- (2,2- ジメチルー9- テトラデセノイル) アミノ) エチル 3- (N- (2,2,5,5- ーテトラメチルー1,3- ジオキサンー4- カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-(2-7)リル) -2-[N-(2,2-ジメチル-9-1) エチル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

2-シクロペンチル-2- [N-(2,2-ジメチル-9-オクタデセノイル) アミノ) エチル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

50 2-(3-インドリル) メチル-2-(N-リノレオイ

ルアミノ) エチル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

 $2-(8-\sqrt{7}9$ デセニルカルバモイルアミノ)シクロ ヘキサン-1-イル 2-[N-(2,2,5,5-テトラメ チル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕ア セテート

2-(1-メチル-8-ヘプタデセニルカルバモイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル 4-[N-(2,2,5,5- 5- テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ】ブチレート

\*2 - (1 - メチル- 8 - ヘプタデセニルカルバモイルアミノ) シクロヘキサン- 1 - イル 5 - [N - (2, 2, 5, 5- テトラメチル- 1, 3- ジオキサン- 4 - カルボニル) アミノ] バレエート

本発明の化合物は、前記一般式(I)において\*印で示すように、不斉炭素原子を少なくとも1個含有しており、光学活性体(R-体またはS-体)またはラセミ体のいずれの形態のものをも含有するものである。

本発明の化合物は、例えば、

(a) 下記式

$$\begin{array}{c|c}
R^{1}O & OR^{2}O \\
H_{2}C & > C \\
CH - CONH - (CH_{2}) - CO - X - A - Y - H
\end{array}$$

(II)

※ 式中、 $Z^1$ は水酸基;C1, Br等のハロゲン原子; メトキ

20 シ、エトキシ等のアルコキシ基;フェノキシ、p-ニト

式中、

 $R^{11}$ および $R^{21}$ は同一もしくは相異なり、各々水酸基の保護基を表し;

A, X, Yおよびnは前記定義のとおりである、で示される化合物を下記式

$$R^3-COZ^1$$

又は

 $R^4-NCO$ 

ロフェノキシ、2,4ージニトロフェノキシ等の置換もしくは未置換のフェニルオキシ基を表わし; R<sup>3</sup>およびR<sup>4</sup>は前記定義のとおりである、で示される化合物を反応させるか、或いは(b)下記式

(III)

ф.

 $R^{11}$ ,  $R^{21}$ , nおよび $Z^1$ は前記定義のとおりである、

で示される化合物を下記式

$$Y - CO - R^3 \tag{VI}$$

☆ 式中、

R<sup>3</sup>, A, XおよびYは前記定義のとおりである、 で示される化合物とを反応させ、そして必要に応じて

(c)得られる下記式

$$\begin{array}{c|c}
R^{11}O & OR^{21} \\
 & \downarrow \\
H_{2}C \\
 & \downarrow \\
C \\
CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C & -CONH - (CH_{2})_{n} - CO - X - A - Y - CO - R^{3} \\
CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C & -CONH - (CH_{2})_{n} - CO - X - A - Y - CO - R^{3}
\end{array}$$

式中、

R<sup>11</sup>, R<sup>21</sup>, R<sup>3</sup>, A, X, Yおよびnは前記定義のとおりである、

で示される化合物から水酸基の保護基を脱離せしめる ことにより製造することができる。

方法(a)における式(II)の化合物と式(III)の 化合物との反応ならびに方法(b)における式(V)の 化合物と式(VI)の化合物との反応は通常適当な溶媒 中、例えば、ペンゼン、トリエン、キシレン等の芳香族 50

炭化水素類;エチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類;酢酸メチル、酢酸エチル等のエステル類;塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の高沸点極性溶媒類;メタノール、エタノール等のアルコール類;水などの単独または混合溶媒中で行うことができる。この反応は一般に−78℃から使用溶媒の沸点温度、好ましくは約−10℃から使用溶媒の沸点温度の範囲内で行うことができる。また、

方法(a) および方法(b) においては、反応に触媒または反応促進剤を使用することもできる。使用しうる触媒または反応促進剤としては、例えば、ジシクロヘキシルカルボジイミド、ジイソプロピルカルボジイミド、1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)ーカルボジイミド塩酸塩等のカルボジイミド類;無水酢酸、無水安息香酸等の酸無水物類;水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基類;トリエチルアミン、ジエチルアミン、ジメチルアミン、ジイソプロピルアミン、ジエチルアミン、ジメチルアミン、ジイソプロピルアミン、ピリジン等の有機塩基類がいがられる。これら触媒または反応促進剤は、化合物(II)または化合物(IV)に対して0.01~10当量、好ましくは0.1~1.1当量の範囲内で使用することができる。

また、化合物 (III) 又は (IV) の化合物 (II) に対する使用割合は厳密に制限されるものではないが、化合物 (III) 又は (IV) は化合物 (II) 1モルに対して通常0.8~1.2モル、好ましくは1.0~1.1モルの範囲内で使用することができる。同様に、化合物 (V) は化合物 (VI) 1モルに対して通常0.8~1.2モル、好ましくは1.0~1.1モルの範囲内で使用することができる。

方法(c)において化合物(I-I)から水酸基の保護基を脱離せしめる反応は、溶媒中、適当な触媒の存在下に加水分解することにより行うことができる。例えば、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類;エチレンエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類;酢酸メチル、酢酸エチル等のエステル類;塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素等のハ

ロゲン化炭化水素類;ジメチルホルムアミド、ジメチル スルホキシド等の高沸点極性溶媒類;メタノール、エタ ノール等のアルコール類;水;酢酸、プロピオン酸等の 有機酸基;アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類 を単独または混合溶媒中で-78℃から使用溶媒の沸点温 度、好ましくは約-10℃から使用溶媒の沸点温度の範囲 内で行うことができる。使用できる触媒としては、水酸 化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸 カリウム等の無機塩基類;トリエチルアミン、ジエチル アミン、ジメチルアミン、ジイソプロピルアミン、ピリ ジン等の有機塩基類;塩酸、硝酸、硫酸等の鉱酸類:フ ッ化水素、臭化水素、ヨウ化水素等のハロゲン化水素 類;トリフルオロ酢酸、トリクロロ酢酸等の有機酸類が あげられる。また、適当な金属触媒を用いて、常法に従 い接触水素添加することにより保護基を脱離させること もできる。その際に使用しうる金属触媒としては、ニッ ケル、パラジウム、ロジウム、白金等の通常の水素添加

46

上記の各方法で得られる生成物は、それ自体既知の方法、例えば結晶化、クロマトグラフィー、抽出、濾過等の方法を適宜組合わせて使用することにより、反応混合物から分離し又は精製することができる。

上記の方法において出発原料として使用される式 (V), (II)及び(VI)の化合物は、以下に述べるようにして製造することができる。

〔式(V)の化合物の製造〕

触媒が用いられる。

# 工程1:

$$\begin{array}{c} \text{H0} & \text{OH} \\ \text{H}_2\text{C} \\ \text{H}_3\text{C} \end{array} > \text{C} < \begin{array}{c} \text{C} & -\text{CONH} + (\text{CH}_2)_{n} + \text{COOM} \\ \text{CH}_3 \end{array} \qquad \qquad \text{(V-a)} \end{array}$$

#### 工程6:

 $(V-a) \rightarrow (V-d)$ 

上記式中、Mは水素原子; ナトリウム、カリウム等のアルカリ金属原子またはマグネシウム、カルシウム等のアルカリ土類金属原子を表わし、LはOH, CL, Br, Iまたは $N_2$ を表わし、 $R^{11}$ ,  $R^{21}$ , n及V7 $^1$ は前記定義のとおりである。

### 工程1:

この工程はパントイルラクトンと、 $\omega$ -アミノカルボ 等のエーテル類;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルン酸とを反応させて化合物 (V-a) を合成するもので 50 ホキシド等の高沸点極性溶媒類:メタノール、エタノー

ある。パントイルラクトンは(D) - 、(L) - 及び(DL) - 体のいずれであってもよい。 $\omega$  - アミノカルボン酸の例としては、アミノ酢酸(グリシン)、3 - アミノプロピオン酸( $\beta$  - アラニン)、4 - アミノ酪酸( $\gamma$  - アミノ酪酸、GABA)、5 - アミノ吉草酸等があげられる。反応は溶媒を用いて行なうことが好ましく、例えば、ベンゼン、トリエン、キシレン等の芳香族炭化水素類;エチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の高沸点極性溶媒類・メタノール、エタノー

(V)

ル等のアルコール類;水を単独でまたは混合して使用することができる。この反応は一般に約0℃から使用溶媒の沸点温度、外ましくは、室温から使用溶媒の沸点温度の範囲内の温度で行うことができる。この反応には触媒を用いることが好ましく、かかる触媒としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基類;トリエチルアミン、ジエチルアミン、ジメチルアミン、ジイソプロピルアミン、ピリジン等の有機塩基類があげられる。これら触媒はパントイルラクトンに対して0.01~10当量、好ましくは0.1~1.1 10当量の範囲内で使用することができる。

工程2:

この工程は、工程1で合成された化合物 (V-a) を ベンジル化して化合物(V-b)に変換するものであ る。ペンジル化の試薬としては、塩化ベンジル、臭化ベ ンジル、ヨウ化ベンジル等のハロゲン化ベンジル類;ベ ンジルアルコール;フェニルジアゾメタン等が用いられ る。この反応は、適当な溶媒中、例えば、ペンゼン、ト ルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類: エチルエーテ ル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類; 酢酸メチル、酢酸エチル等のエステル類;塩化メチレ ン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素 類;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の 高沸点極性溶媒類:メタノール、エタノール等のアルコ ール類:アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類: 水などの単独または混合溶媒中で、通常-78℃から使用 溶媒の沸点温度、好ましくは、-10℃から使用溶媒の沸 点温度の範囲内の温度で行うことができる。また、この 反応には触媒または反応促進剤を使用することもでき る。かかる触媒または反応促進剤としては、例えばジシ 30 クロヘキシルカルボジイミド、ジイソプロピルカルボジ イミド、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピ ル) -カルボジイミド塩酸塩等のカルボジイミド類;無 水酢酸、無水安息香酸等の酸無水物;水酸化ナトリウ ム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等 の無機塩基類:トルエチルアミン、ジエチルアミン、ジ メチルアミン、ジイソプロピルアミン、ピリジン等の有 機塩基類があげられる。これら触媒または反応促進剤 は、化合物 (V-a) に対して0.01~10当量、好ましく は0.1~1.1当量の範囲内で使用することができる。 工程3:

この工程は、前工程2において合成された化合物(V-b)の水酸基を保護して化合物(V-c)を合成する工程である。保護基(R<sup>1</sup>1,R<sup>2</sup>1)の導入のための反応試薬としては、例えば無水酢酸、無水安息香酸等の酸無水物;塩化アセチル、塩化ペンゾイル等の酸塩化物;酢酸、安息香酸、p-トルエンスルホン酸等の有機酸;オルト蟻酸エチル、オルト蟻酸メチル等のオルトエステル類;アセトン、シクロヘキサノン等のケトン類;ペンズアルデヒド、アセトアルデヒド等のアルデヒド類;トリ 50

メチルシリルクロリド、ジメチルフェニルシリルクロリ ド等のシリル化剤;ジアゾメタン、硫酸ジメチル等のア ルキル化剤;ヨウ化メチル、塩化ベンジル等のハロゲン 化アルキル類等が用いられる。この反応は、適当な溶媒 中、例えば、ベンゼン、トリエン、キシレン等の芳香族 炭化水素類;エチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジ オキサン類のエーテル類: 酢酸メチル、酢酸エチル等の エステル類;塩化メチレン、クロロホヘルム、四塩化炭 素等のハロゲン化炭化水素類;ジメチルホルムアミド、 ジメチルスルホキシド等の高沸点極性溶媒;メタノー ル、エタノール等のアルコール類;アセトン、メチルエ チルケトン等のケトン類;水などの単独または混合溶媒 中で、-78℃から使用溶媒の沸点温度、好ましくは約-10℃から使用溶媒の沸点温度の範囲内の温度で行うこと ができる。また、この反応には触媒または反応促進剤を 使用することもできる。かかる触媒または反応促進剤と しては、例えば、ジシクロヘキシルカルボジイミド、ジ イソプロピルカルボジイミド、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) - カルボジイミド塩酸塩等の カルボジイミド類;無水酢酸、無水安息香酸等の酸無水 物類:水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリ ウム、炭酸カリウム等の無機塩基類;トリエチルアミ ン、ジエチルアミン、ジメチルアミン、ジイソプロピル アミン、ピリシン等の有機塩基類;酢酸、 p ートルエン スルホン酸、カンファースルホン酸等の有機酸類があげ られる。これら触媒または反応促進剤は、化合物(Vb) に対して0.01~10当量、好ましくは0.1~1.1当量の 範囲内で使用することができる。 工程4:

50

この工程は、化合物(V-c)を加水分解または接触 水素添加して化合物(V-d)に変換するものである。 この反応は溶媒中で適当な触媒を用いて行うことができ る。加水分解は、例えば、ペンゼン、トルエン、キシレ ン等の芳香族炭化水素類; エチルエーテル、テトラヒド ロフラン、ジオキサン等のエーテル類:酢酸メチル、酢 酸エチル等のエステル類;塩化メチレン、クロロホル ム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類;ジメチルホ ルムアミド、ジメチルスルホキシド等の高沸点極性溶媒 類;メタノール、エタノール等のアルコール類;水;酢 酸、プロピオン酸等の有機酸類:アセトン、メチルエチ ルケトン等のケトン類の単独または混合溶媒中で-78℃ から使用溶媒の沸点温度、好ましくは約-10℃から使用 溶媒の沸点温度の範囲内の温度で行うことができる。使 用できる触媒としては、例えば、水酸化ナトリウム、水 酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、等の無 機塩基類;トリエチルアミン、ジエチルアミン、ジメチ ルアミン、ジイソプロピルアミン、ピリジン等の有機塩 基類;塩酸、硝酸、硫酸等の鉱酸類;フッ化水素、臭化 水素、ヨウ化水素等のハロゲン化水素類;トリフルオロ 酢酸、トリクロロ酢酸等の有機酸類があげられる。一

方、触媒水素添加はそれ自体既知の通常の方法で行なう ことができ、金属触媒としては、ニッケル、パラジウ ム、ロジウム、白金等が用いられる。

#### 工程5:

本工程は、化合物 (V-d) を化合物 (V) に変換す る工程である。この反応において用いられる試薬として は、塩化チオニル、オキシ塩化リン、五塩化リン等のハ ロゲン化試薬類;または、メタノール、エタノール等の アルコール類;p-ニトロフェノール、2,4-ジニトロフ エノール等のフェノール類などのエステル化試薬類が用 いられる。本工程は、適当な溶媒中、例えば、ベンゼ ン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類;エチル エーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテ ル類;酢酸メチル、酢酸エチル等のエステル類:塩化メ チレン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化 水素類:ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド 等の高沸点極性溶媒類;メタノール、エタノール等のア ルコール類;水などの単独または混合溶媒中で、-78℃ から使用溶媒の沸点温度、好ましくは約10℃から使用溶 媒の沸点温度の範囲内の温度で行うことができる。ま た、反応に触媒または反応促進剤を使用することもでき る。かかる触媒または反応促進剤としては、ジシクロへ キシルカルボジイミド、ジイソプロピルカルボジイミ ド、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) -カルボジイミド塩酸塩等のカルボジイミド類;無水酢 酸、無水安息香酸等の酸無水物類:水酸化ナトリウム、 水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の無 機塩基類;トリエチルアミン、ジエチルアミン、ジメチ ルアミン、ジイソプロピルアミン、ピリジン等の有機塩 基類があげられる。これら触媒または反応促進剤は、化 合物(V-d)に対して0.01~10当量、好ましくは0.1 ~1.1当量の範囲内で使用することができる。 工程6:

本工程は、化合物(V-a)から化合物(V-d)を 合成する工程である。化合物 (V-a) に反応させうる 試薬としては、無水酢酸、無水安息香酸等の酸無水物;\* \* 塩化アセチル、塩化ペンゾイル等の酸塩化物;酢酸、安 息香酸、p-トルエンスルホン酸等の有機酸:オルト蟻 酸エチル、オルト蟻酸メチル等のオルトエステル類;ア セトン、シクロヘキサノン等のケトン類;ペンズアルデ ヒド、アセトアルデヒド等のアルデヒド類;トリメチル シリルクロリド、ジメチルフェニルシリルクロリド等の シリル化剤;ジアゾメタン、硫酸ジメチル等のアルキル 化剤;ヨウ化メチル、塩化ベンジル等のハロゲン化アル キル類等が用いられる。この反応は、適当な溶媒中、例 えば、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水 素類;エチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサ ン等のエーテル類;酢酸メチル、酢酸エチル等のエステ ル類;塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素等のハ ロゲン化炭化水素類;ジメチルホルムアミド、ジメチル スルホキシド等の高沸点極性溶媒類;メタノール、エタ ノール等のアルコール類;アセトン、メチルエチルケト ン等のケトン類;水などの単独または混合溶媒中で、-78℃から使用溶媒の沸点温度、好ましくは約-10℃から 使用溶媒の沸点温度の範囲内の温度で行うことができ る。また、この反応には触媒または反応促進剤を使用す ることもできる。かかる触媒または反応促進剤として は、例えば、ジシクロヘキシルカルボジイミド、ジイソ プロピルカルボジイミド、1-エチル-3-(3-ジメ チルアミノプロピル) -カルボジイミド塩酸塩等のカル ボジイミド類:無水酢酸、無水安息香酸等の酸無水物 類;水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウ ム、炭酸カリウム等の無機塩基類;トリエチルアミン、 ジエチルアミン、ジメチルアミン、ジイソプロピルアミ ン、ピリジン等の有機塩基類;酢酸、p-トルエンスル ホン酸、カンファースルホン酸等の有機酸類があげられ る。これら触媒または反応促進剤は、化合物 (V-b) に対して0.01~10当量、好ましくは0.1~1.1当量の範囲

52

〔式(II)の化合物の製造〕 化合物(II)は、上記の如くして製造される下記式

内で使用することができる。

$$\frac{R^{110}}{H_2C} > C < \frac{OR^{21}}{CH_3}$$

$$C = \frac{C - CONH - (CH_2)_n}{CH_3} COZ^1$$

(V)

式中、

 $R^{11}$ ,  $R^{21}$ , nおよび $Z^{1}$ は前記定義のとおりである、 で示される化合物を下記式

$$HX - A - YH$$
 (VII)

式中、

A, XおよびYは前記定義のとおりである、 で示される化合物とを反応させることにより得られる。

ン、キシレン等の芳香族炭化水素類: エチルエーテル、 テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類:酢酸 メチル、酢酸エチル等のエステル類;塩化メチレン、ク ロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類:ジ メチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の高沸点 極性溶媒類;メタノール、エタノール等のアルコール 類;水などの単独または混合溶媒中で、-78℃から使用 本反応は、適当な溶媒中、例えば、ペンゼン、トルエ 50 溶媒の沸点温度、好ましくは約-10℃から使用溶媒の沸

(27)

点温度の範囲内の温度で行うことができる。また、反応 に触媒または反応促進剤を使用することもできる。かか る触媒または反応促進剤としては、例えばジシクロヘキ シルカルボジイミド、ジイソプロピルカルボジイミド、 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)-カ ルボジイミド塩酸塩等のカルボジイモド類: 塩化チオニ ル、オキシ塩化リン、五塩化リン等のハロゲン化試薬 類;無水酢酸、無水安息香酸等の酸無水物類;水酸化ナ トリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリ ウム等の無機塩基類;トリエチルアミン、ジエチルアミ 10 ン、ジメチルアミン、ジイソプロピルアミン、ピリジン 等の有機塩基類;酢酸、p-トルエンスルホン酸、カン ファースルホン酸等の有機酸類があげられる。これら触 媒または反応促進剤は、化合物(V)に対して0.01~10 当量、好ましくは0.1~1.1当量の範囲内で使用すること ができる。

〔式(VI)の化合物の製造〕 化合物 (VI) は下記式

HX - A - YH(IIV)

式中

A, XおよびYは前記定義のとおりである、

で示される化合物を下記式

$$R^3 - CO - Z^1 \tag{VIII}$$

式中、

R<sup>3</sup>およびZ<sup>1</sup>は前記定義のとおりである、

で示される化合物と反応させることにより得られる。

本反応は、適当な溶媒中、例えば、ベンゼン、トルエ ン、キシレン等の芳香族炭化水素類;エチルエーテル、 テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類:酢酸 メチル、酢酸エチル等のエステル類;塩化メチレン、ク 30 37℃で4分間反応させる。 ロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類;ジ メチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の高沸点 極性溶媒類;メタノール、エタノール等のアルコール 類;水などの単独または混合溶媒中で、-78℃から使用 溶媒の沸点温度、好ましくは約-10℃から使用溶媒の沸 点温度の範囲内の温度で行うことができる。また、反応 に触媒または反応促進剤を使用することもできる。かか る触媒または反応促進剤としては、例えばジシクロヘキ シルカルボジイミド、ジイソプロピルカルボジイミド、 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) -カ 40

ルボジイミド塩酸塩等のカルボジイミド類: 塩化チオニ ル、オキシ塩化リン、五塩化リン等のハロゲン化試薬 類;無水酢酸、無水安息香酸等の酸無水物類;水酸化ナ トリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリ ウム等の無機塩基類;トリエチルアミン、ジエチルアミ ン、ジメチルアミン、ジイソプロピルアミン、ピリジン 等の有機塩基類;酢酸、p-トルエンスルホン酸、カン ファースルホン酸等の有機酸類があげられる。これら触 媒または反応促進剤は、化合物(V)に対して0.01~10 当量、好ましくは0.1~1.1当量の範囲内で使用すること ができる。

本発明により提供される前記式(I)の化合物は、優 れたACAT阻害活性を有しており、高脂血症、動脈硬化 症、狭心症、心筋梗塞、血栓症等の治療、処理、予防の ための薬物として使用することが期待される。

本発明の化合物のACAT阻害活性は以下に述べる試験法 により確認することができる。

ACAT阻害性試験は、Helgerudらの方法 [Journal of L ipid Research, 22, 497 (1981) 参照〕及びFolchらの方 20 法 (Journal of Biological Chemi-stry, 226, 497 (195 7) 参照] に準じ、 [1-14C] オレオイルCoAと細胞内コ レステロールとにより生成するコレステリルオレエート を測定することにより行なった。

即ち、2μM牛血清アルブミンと2μM [1-14C] オ レオイルーCoAとを0.514Mリン酸カリウム緩衝液 (pH7. 4) に溶かした溶液0.5mlに、ラット肝臓より調整したミ クロソーム画分(0.3mg蛋白)を0.514Mリン酸カリウム 緩衝液 (pH7.4) に溶かした溶液10μ1と被験薬1<sup>[-7</sup>Μを ジメチルスルホキシドに溶かした溶液5μ1とを加え、

その後、メタノール4.2ml及びクロロホルム8.3mlを加 え反応を停止させ、水2.5mlを加え充分震盪後クロロホ ルム層を分取した。クロロホルム層を濃縮の後、薄層ク ロマトグラフィーに供し、生成したコレステリルオレエ ートを分取し、放射活性を液体シンチレーションカウン ターにて測定する。

また、検体を用いることなく、上記と同一試験を行な い得られたコントロールの放射活性を基準として各被験 化合物のACAT阻害活性を算出する。

その結果を下記第1表に示す。

55				56	•
	ACAT 和創學(%) 10-6 [1C <sub>6</sub> 。×10-74]	83.6 [2.95(1.95-4.47)]	[2,74(1,87-4,02)]	79.8	36, O
1 数 CH <sub>3</sub> ) <sub>n</sub> X-A-Y R <sup>3</sup>	ጽ	-(CM <sub>s</sub> ), -CM (CM <sub>s</sub> -(CM <sub>s</sub> ), -CM	-(Ci,),-Ci Ci,-(Ci,),-Ci	CH=CH -(CH <sub>1</sub> ), CH <sub>2</sub> -(CH <sub>2</sub> ), CH <sub>2</sub> -(CH <sub>2</sub> ),	—(CH <sub>2</sub> ), —(CH=CHCH <sub>2</sub> ), —CH <sub>3</sub>
EX O	A	$\langle \overline{\Diamond} \rangle$	$\langle \overline{\Diamond} \rangle$	$\langle \overline{\Diamond} \rangle$	$\Diamond$
	Y	受	受	HN.	Æ
	×	爱	爱	爱	爱
	c	2	2	2	2
	R¹ R*	X	Ac Ac	X	X
	下記 関番 の番号 の合物 の合物	1	2	4	വ

	57					58	
ACAT ### ### ### ### ###################	79, 8	51,8	[2,99(1,55-5,69)]	[3,85(2,07-7,16)]	[2,86(1,44-5,68)]	75, 6	68, 2
ž.	-(Cl <sub>3</sub> ), -CH	CH <sub>3</sub> -(CH <sub>2</sub> ), CH <sub>3</sub> -(CH <sub>2</sub> ), CH <sub>3</sub> -(CH <sub>2</sub> )	-(CH <sub>s</sub> ), -CH CH <sub>s</sub> -(CH <sub>s</sub> ), -CH	-(Ch; ), -CH	-(CH <sub>2</sub> ), -CH CH <sub>3</sub> -(CH <sub>3</sub> ), -CH	—(CH <sub>8</sub> ),—CH CH <sub>8</sub> —(CH <sub>8</sub> ),—CH	-(CH <sub>2</sub> ),-CH CH <sub>3</sub> -(CH <sub>2</sub> ),-CH
Ą	$\overleftarrow{\Diamond}$	$\triangleright$	— (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> —	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —	– (CM₂ )₄ –	—(CM <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> —	—(CM <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> —
Y	受	H	₩.	墨	爱	麦	¥
×	0	麦	曼	Æ	爱	曼	爱
g	2	2	2	2	2	2	8
R1	X	X	X	X	X	X	X
下 密 の の の の の の の の の の の の の	ξ.	6	33	ž6	37	40	41

		59						60	
ACAT 抑制聚(%) 10-6出 [1G。×10-7出]	82.0	69,3 [6,86(4,37–10,8)]	61,1	65, 6	81,3 [2,50(1,45-4,37)]	58.7	84,9	65, 5	64, 6
చ	-(CH <sub>2</sub> ), -CH CH <sub>3</sub> -(CH <sub>2</sub> ), -CH	Gis ), -Gi	-(CH <sub>2</sub> ), -CH CH <sub>3</sub> -(CH <sub>3</sub> ), -CH	(3), -CH	(G), -G  	(G), -G	-(Ch,),-Ch 	(G), ) – G) (G), ) – G)	−(Œ,), −Œ ∰ Œ, −(Œ,), −Œ
A	—(CH <sub>8</sub> ),—	- (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	-(CH <sub>s</sub> ) <sub>s</sub> -	— (CH₂ )₃ —	-(CH <sub>8</sub> ) <sub>8</sub>	-(CH ); -	-(CH <sub>2</sub> ),-	—(CM <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —	- (CHz ); -
<b>&gt;</b> -	麦	爱	麦	5. ≥	曼	麦	爱	曼	麦
×	夏	0	0	0	0	0	0	0	0
E	2	~	2	2	8	8	2	2	8
R¹ R\$	X	X	H H	X	X	8 H	н соч	# <u></u>	$\langle X \rangle$
下記 の を の の の の の の の の の の の の の	42	44	45	46	47	48	51	25	53

		61			(01)		62		
ACAT 抑創學(%) 10-8 [10,0 ×10-7出]	83.2	53,2	5.4.3 S.	<b>84.</b> 5	61,6	79.0	77.5	81, 1 [1,95(1,91–4,17)]	60,7
ጽ	-(CH <sub>8</sub> ), -CH CH <sub>5</sub> -(CH <sub>6</sub> ), -CH	—(대), s —(대	—(대 <sub>2</sub> ), <sub>3</sub> —대 <sub>6</sub>	-(CH <sub>8</sub> ), 4-CH <sub>8</sub>	—(CH <sub>8</sub> ), <sub>8</sub> —CH <sub>8</sub>	CH=CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH,	—(CH <sub>8</sub> ), —(CH=CHCH <sub>8</sub> ), —CH,	-(CH,),-CH CH,-(CH,),-CH	-(CH <sub>2</sub> ),-CH CH <sub>3</sub> -(CH <sub>2</sub> ),-CH
A	— ((∰),—	—(Gig) <sub>8</sub> —	—(CH <sub>2</sub> ), —	– (Œ)³)• –	—(CH <sub>2</sub> ), —	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>8</sub> -	—(Gl <sub>2</sub> ), —	—(Œ),4—	−(CH₃), −
<b>&gt;</b> -	受	麦	麦	麦	菱	夏	更	菱	爱
×	0	0	0	0	0	0	0	0	0
c	2	62	~	2	~	2	8	2	2
R1 R2	tBuCO H	X	X	X	X	X	X	X	H
下記 表施	ፚ	<b>22</b>	28	8	19	29	88	<b>75</b>	88

		63				64	
ACAT 和創築(%) 10°9」 【IC <sub>6</sub> 。×10-79】	83,8 [3,55(1,82-7,08)]	[3,89(2,29-6,61)]	83,8	61,8	85,8 [1,62(0,80—3,29)]	81,7 [1,98(1,95–4,47)]	87.3 [1,55(1,12-2,14)]
<b>&amp;</b>	(GH, ), -CH CH, -(CH, ), -CH	-(CH,),-CH CH,-(CH,),-CH	CH, -(CH, ), -CH	-(CH <sub>0</sub> ), -CH CH <sub>0</sub> -(CH <sub>0</sub> ), -CH	—(СИз.),—СН СИз.),—СН	-(Œ, ), −CH             	—(CM <sub>8</sub> ),—CH CM <sub>8</sub> —(CM <sub>8</sub> ),—CH
A	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>8</sub> —	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> -	-(Cl <sub>1</sub> ) <sub>t</sub> -	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -	(S, S)	(S, S)	(s,s)
<b>X</b>	蓌	爱	麦	₹	爱	曼	爱
×	0	0	တ	S	HN	HW	¥
ď	~	~	~	2	2	2	2
R¹ Rª	X	X	X	н	X	Ac Ac	H
下記 の 部 は 合 物 の の の の の の の の の の の の の	88	67	88	69	52	11	74

	65				66
ACAT 抑制率(%) 10-0H [1C <sub>6</sub> × 10-7出]	86.0 [3,60(1,88-6,92)]	86.9 [2.1(1.86–2.34)]	98, 9 [0, 401(0, 29-0, 553)]	51,3	93.5 [1,08
	(CH <sub>s</sub> ),CH     CH <sub>s</sub> (CH <sub>s</sub> ),CH	-(CH <sub>s</sub> ), -CH	−(CH₂), −CH CH₃ −(CH₂), −CH	—(C/lg ), 6 — C/ls	CH <sub>1</sub> ), CH=CH CH <sub>2</sub> -(CH <sub>2</sub> ), CH=CH
Ą	(s,s)	(R, R)	s's	R. R.	(s,s)
¥	NH.	¥	菱	菱	EW.
×	麦	0	0	0	0
c	2	8	62	2	2
R1 R2	Ac (S) Ac	X	X	X	X
下記 の の の の の の の の の の の の の	76	77	78	78	08

	67					68
ACAT 抑制率(%) 10-6以 [10.0×10-7出]	77,1	82.4	95, 4	88, 2	77, 9	51.5
<b>2</b>	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>0</sub> CH=CH(CH <sub>2</sub> ),CH <sub>3</sub>	~-(CH; ),CH = CH(CH; ),CH;	—(CH <sub>8</sub> ),CH=CH(CH <sub>8</sub> ),CH <sub>8</sub>	—(CH <sub>2</sub> ),CH=CH(CH <sub>2</sub> ),CH <sub>3</sub>	–(CH, ),CH=CH(CH, ),CH <sub>0</sub>	−(CN <sub>8</sub> ),CH=CN(CN <sub>1</sub> ),CN <sub>8</sub>
A	-CH-CH₂- ∆ CH₃ (R)	-CH-CH₁- -  	(S, S)	(R, R)	CA = CA CAs (Z)	ÇH₃ ↓ -CHş-CH- (R)
Y	爱	麦	₹	₹	麦	#E
×	0	0	0	0	0	0
E	82	N	8	83	2	2
200	\/	\/	\/	\/	\/	\/
ã	X	X	X	X	X	X
下配	81	88	83	<b>8</b> 8	82	88

	69				70	
ACAT 抑制率(%) 10 <sup>-6</sup> 出 [1C <sub>6</sub> ×10 <sup>-7</sup> 出]	81,3	81.7	6.88	89.4	80,6	88, 4
<u>د</u>	(CH₂), CH=CH(CH₂), CH₃	(CH <sub>2</sub> ),CH=CH(CH <sub>2</sub> ),CH <sub>3</sub>	(CH <sub>2</sub> ),CH=CH(CH <sub>2</sub> ),CH <sub>3</sub>	—(CH <sub>s</sub> ), CH = CH(CH <sub>s</sub> ), CH <sub>s</sub>	—(CH <sub>8</sub> ),대=대(CH <sub>8</sub> ),대 <sub>8</sub>	-(Ch,),CH=CH(CH,),CH,
Y	CH₁ E -CH²-CH-	CH <sub>2</sub> — CH <sub>3</sub> — CH <sub>3</sub> — CH <sub>3</sub> (E)	CM₂C≔CCM₂	HS, HS,	€ HS N	*
<b>&gt;</b> -	H.	爱	Æ	恩	更	曼
×	0	0	0	0	0	0
c	8	2	8	8	2	2
R¹ R²	X	X	X	X	X	X
下記 知 会 会 合 合 合 合 合 合 合 合 合 合 合 合 合 合 合 合 合	87	88	68	86	16	26

	71	1	,,,,,		72
ACAT 抑制率(%) 10-9 [1C。本10-18]	95.3	). S. <u>14</u>	0.08	88.4	2.48
<b>ి</b> జ	—(대, ),대=대(대, ),대,	~(CH <sub>8</sub> ),CH=CH(CH <sub>8</sub> ),CH <sub>8</sub>	—(CH <sub>2</sub> ),CH=CH(CH <sub>2</sub> ),CH <sub>3</sub>	—(CH <sub>8</sub> ), CH = CH(CH <sub>8</sub> ), CH <sub>8</sub>	—(여, ),여=여(여, ),어,
Ą	**	CH <sub>3</sub> CH	CH <sub>s</sub> CH <sub>s</sub> E CH	, E-(O)	CH, CH,
7	₹	爱	受	麦	麦
×	0	0	0	0	0
u	2	2	~	2	N
R¹ R³	X	X	X	X	X
下配 英施 例 番号 の 化 合物	88	76	R	86	16

	73			74
ACAT 抑制架(%) 10-6 11G。×10-7出]	89.1	65.8	0.08	84,6
ž	—(CH <sub>2</sub> ),CH=CH(CH <sub>2</sub> ),CH <sub>3</sub>	—(CH <sub>8</sub> ),CH=CH(CH <sub>8</sub> ),CH <sub>8</sub>	−(CH <sub>s</sub> ),CH=CH(CH <sub>s</sub> ),CH <sub>s</sub>	—(CH₂),CH=CH(CH₂),CH₂
Ą	CH, CH, CH, CH, CH,	, ş	CH <sub>s</sub> , CH <sub>s</sub>	$CH_{\mathcal{C}}$
<b>*</b>	ž	麦	HN	FE.
×	0	0	0	0
£	2	~	-	က
R1 R2	X	X	X	X
下記 明報 行 合物 の合物	88	86	100	101

	75			76	i
ACAT 抑創築(%) 10-0以 [10.0×10-7出]	င နှံ့	63.9	. 94, 2	92.6	91.5
ል	—(어ኔ ),어=대(어ኔ ),어ኔ	GHs -C-(CH2), 16CH8 CH3	СН <sub>6</sub> —С—(СИ <sub>8</sub> ),СИ=СИ(СИ <sub>8</sub> ),СИ <sub>3</sub> СИ <sub>8</sub>	GH;   	CH3    -CH - (CH3 )1.4 - CH3
Ą	ČH, ČH, (S)				
7	爱	受	H	爱	乏
×	0	0	0	0	0
5	4	~	8	2	8
R! R	X	X	X	X	X
下記録を登り合うののである。	102	103	104	105	901

	77				78	
ACAT 哲創發(%) 10-6 [1C <sub>3</sub> 0×10-78]	G 726 8	9 č	8 8	68,3	58,3	95,4
2	CHs )1.3.—CHs	G1, C1, C1, 1, — C1,	CM2 CM3 -CM-(CM3 ),, -CM3	(M <sub>8</sub> ) <sub>8</sub> – CM <sub>3</sub> . – CM <sub>3</sub> – CM <sub>3</sub> – CM <sub>3</sub> – CM <sub>3</sub>	(Ch, ); -Ch;    -Ch-(Ch, ),; -Ch;	CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>11</sub> -CH <sub>3</sub>
¥						
Υ	НN	爱	NH.	HN	HV.	EN.
×	0	0	0	0	0	0
c	2	~	2	2	2	8
Ri Re	X	X	X	X	X	X
下記簿 闽番号の 化合物	107	108	109	110	111	112

(40)

	79		(40)		80
ACAT 抑制率(%) 10-54 [1G。×10-74]	98, 1	84, 2	95, 1	92.7	79,0
ž.	CH, CH, CH, CH, CH,	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CCH <sub>2</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH=CH(CH <sub>2</sub> ) <sub>7</sub> CH <sub>3</sub>	-№-СИ-(СИ, ), СИ=СИ(СИ, ), СИ,     СИ,	-M-G1-(G1,), -G1, G1,	CH <sub>1</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>7</sub> CH <sub>3</sub>
<b>V</b>					
<b>&gt;</b>	麦	泛	受	¥	受
×	0	0	0	0	0
c	2	8	2	2	8
R¹ R³	X	X	X	X	X
下記 変番 守 の か の の の の の の の の の の の の の	113	114	115	116	117

	81				82	
ACAT 抑能整(%) 10-0H [1Cs。×10-7出]	88,2	76,0	41.0	<b>1</b> %	87.7	88.2
R	GH(Ch, ),    -GH - (Ch, ), -GH,	GH(CH <sub>s</sub> ) <sub>11</sub>   - GH - (CH <sub>s</sub> ) <sub>s</sub> - GH <sub>s</sub>	CH <sub>1</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>8</sub> CH <sub>3</sub>	Gi, -Gi-(Gi, ), -Gi,	GH; 	CH(CH <sub>s</sub> ) <sub>s</sub> -CH <sub>s</sub>
Ą						
Y	逶	爱	HN	受	₹.	爱
×	0	0	0	0	0	0
5	8	2	2	8	2	2
2	\ /	\ /	\ /	\ /	\ /	\ /
ī.	X	X	X	X	X	X
ト 密 の 場 の の の の の の の の の の の の の の の の の	118	119	021	123	124	126

	83				84	
ACAT 抑簡率(%) 10°9 [IC。× × 10-74]	<b>8</b>	81,8	87.5	91.9	87.6	95, 1
&	GN <sub>8</sub> -C(CH <sub>8</sub> ) <sub>3</sub> -N-(CH <sub>8</sub> ) <sub>0</sub> -CN <sub>3</sub>	CHs - Cs Hs - Chs - Chs	CH: -Co.Hs - CH: ), CH:	Calls  -Qn-(Chs), -Chs	CoHs  -Qn-(CHs),CHs	Gl;C <sub>0</sub> H <sub>δ</sub>    Gh-(Ch <sub>δ</sub> ),CH <sub>δ</sub>
¥						
7	爱	麦	曼	HE N	¥	受
×	0	0	0	0	0	0
c	8	2	~	2	2	2
R¹ R³	X	Χ	X	X	X	X
下記 明 明 の の の の の の の も め め め も め も め も め も め も め も も の も も も も の も も も も も も も も も が も が も が も が も が も が も が も が も が も が も も も も も も も も も も も も も	121	128	129	130	131	134

	85				86
ACAT 抑制率(%) 10-4出 [1G.o.×10-1出]	93, 9	59,7	83,5	က ဆွှဲ	63,9
, %	GH3 - C6H4 - GH2 ), GH3 GH2 (CH2 ), GH3 GH2 (CH2 ), GH3 GH3 (CH2 ), GH3 GH3 (CH2 ), GH	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> -CH=CH-C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	G.Hs -C-(CHs), -CHs C.Hs	CH <sub>8</sub> - C <sub>0</sub> H <sub>8</sub>   - CH - (CH <sub>8</sub> ) <sub>1</sub> - CH <sub>2</sub>
∢					
<b>→</b>	萝	爱	受	曼	麦
×	0	0	0	0	0
=	2	8	8	2	2
R1	X	X	X	X	H H
下配突施 倒番号の 化合物	135	136	137	138	139

(44)

	87	0			88	
ACAT 抑御舉(%) 10- <sup>6</sup> 出 [1C <sub>6</sub> 。×10-7 <sub>8</sub> ]	84,4	6 68	87.9	82.2	80.0	89.0
R	CH2 — C.6 Hs — N— (CH2 ), — CH3	CH <sub>8</sub> —C <sub>6</sub> H <sub>8</sub>    -N-(CH <sub>8</sub> ), —CH <sub>8</sub>	CH <sub>2</sub> - C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>   -N-(CH <sub>2</sub> ) <sub>0</sub> - CH <sub>5</sub>	GHz — Co.Hs — GH — (CHz ), — CHs	GN* -C.0H*  -GN-(CN*), -CMs	(CH <sub>8</sub> ) <sub>8</sub> CH <sub>3</sub> -CH=C (CH <sub>8</sub> ) <sub>8</sub> CH <sub>5</sub>
V						
<b>&gt;</b>	¥ .	Ē	乏	麦	受	HN
×	0	0	0	0	0	0
c	8	8	0	7	~	2
R. R.	X	X	X	X	X	X
下記 の の か の か の の の の の の の の の の の の の の	140	141	142	143	144	145

ì

	89				90	
ACAT 抑制率(%) 10-6以 [1G。×10-7以]	77.6	1.38	97.3	7.78	97,3	97.5
ěx.	CH: -C.H;	(CH; ); CH; -CH=C (CH; ); CH;	(Ch, ), Ch, -Ch, -Ch (Ch, ), Ch,	(CHe ), CMs -C=C H   H   Co.He	で。Hs コーニンー: (分)。(分)。(分)。	CeHs   CHs   CHs
A						
<b>&gt;</b>	菱	受	麦	芝	¥	臺
×	0	0	0	0	0	0
g	8	2	~	8	8	0
Rt Ra	X	X	X	X	X	X
ト記数 の番号 の合う	146	147	150	151	152	153

	91				92		
ACAT 抑制率(%) 10-6出 [1Cs。×10-7出]	91.6	92, 5	es 86	97,3	97.8	96, 2	
E.S.	(CHs ), CHs   CeHs   Ce	(CH <sub>2</sub> ),CH <sub>3</sub> -C=CH (CH <sub>2</sub> ),CH <sub>3</sub>	(CH <sub>8</sub> ),CH <sub>8</sub> -C=CH (CH <sub>8</sub> ),CH <sub>8</sub>	CH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	CH, -C.H, -C.H, (CH, ), CH,	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> CH <sub>3</sub> -CH (CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> CH <sub>3</sub>	
V			,				
<b>*</b>	受	受	¥	¥	麦	₩	
×	0	0	0	0	0	0	
E	2	2	N	2	-	00	
R1 R8	X	X	X	X	X	X	
下配突施 倒番号の 化合物	154	155	156	157	158	159	

	93				94	
ACAT 抑制率(%) 10-6 11G。×10-73]	8 8	64, 3	97,1	8.	8,6	
ž.	(G/s ), G/s -NiG/s (G/s ), G/s	CH, —C.H., —C.H., — C.H., — C.	(Ch; ), —C; H; —CH (Ch; ), —C; H;	(Ch, ), -C, H, -C, H, (Ch, ), -C, H,	CHs - CaHz - C(CHs )s - CH CHs - CaHz - C(CHs )s	الر.
¥						CH3, Ac=CH3CO, Ph=7z=1
<b>*</b>	麦	受	受	曼	菱	<b>ਰੰ</b>
×	0	0	0	0	0	\ <u>\</u>
	~	2	8	~	63	<u>ਲ</u> ੂ
Ri Re	X	X	X	X	X	X
ト記 下記 下記 の番号の た合物	91	191	162	81	291	上配表中

本発明の化合物を薬物として高脂血症、動脈硬化症、 狭心症、心筋梗塞、血栓症等の病気の治療、処置、予防 等に使用する場合、該化合物は製薬助剤、例えば製薬学 的に許容しうる担体、希釈剤、賦形剤、結合剤、崩解 剤、潤滑剤、防腐剤、安定化剤、溶解助剤、香味剤等と 共に、投与に適した剤形、例えば錠剤、カプセル剤、散 剤、顆粒剤、マイクロカプセル剤、シロップ剤、エリキ シル剤、注射剤、坐剤等の単位投与形態に製剤化するこ とができる。

これら製剤における有効成分の含有量は、本発明の化 酸、アスパラギン酸等の溶解助剤;ラクトース等の安合物の種類、製剤のタイプ、使用目的等に応じて広い範 50 化剤と共に常法に従って製剤化することができる。ま

40 囲で変えることができるが、一般には0.5~90重量%、 好ましくは5~60重量%の範囲内とすることができる。

錠剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤等の固体の調製物においては、本発明の化合物を、乳糖、マンニトール、ブドウ糖、ヒドロキシプロピルセルロース、微結晶セルロース、カルボキメチルセルロース、デンプン、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミニウム、タルク糖の担体又は希釈剤;ステアリン酸マグネシウム等の潤滑剤;繊維素グルコン酸カルシウム等の崩解剤;グルタミン酸、アスパラギン酸等の溶解助剤;ラクトース等の安定化剤と共に常法に従って製剤化することができる。ま

た、錠剤には必要により、白糖、ゼラチン、ヒドロキシ プロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロ ース等の胃溶性又は腸溶性物質でコーティングを施して もよく、カプセル剤はハードカプセル剤としてもよく、 またソフトカプセル剤にしてもよい。

シロップ剤、エリキシル剤、溶液剤、乳濁剤、懸濁剤 等の液状の調製物の場合には、本発明の化合物を製薬学 的に許容しうる液体媒体、例えば精製水、生理食塩水、 緩衝液、エタノール等に溶解ないし分散させ、さらに必 要に応じて、界面活性剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、防 腐剤等を適宜配合することにより製剤化することができ る。

他方、非経口投与のための注射剤としては、無菌の水性又は非水性の溶液、懸濁液及び乳濁液が含まれる。そのような注射剤は、本発明の化合物を注射用蒸留水、生理食塩水等の水性希釈剤又はポリエチレングリコール、プロピレングリコール、オリーブ油、エタノール、ポリソルベート80(登録商標)等の非水性希釈剤と混合することにより調製することができる。さらに、注射剤には必要に応じて、防腐剤、湿潤剤、界面活性剤、分散剤、\*20

\*安定化剤、溶解助剤等の助剤を含ませることもできる。 これらの注射剤は通常、パクテリア保留フィルター等を 用いて濾過、殺菌剤の配合又は照射等により無菌化する ことができ、さらにこれらの処理をしたのち、凍結乾燥 等の方法により固体調製物とした使用直前に無菌水又は 無菌の注射用希釈剤を加えて使用することもできる。

96

本発明の化合物は、経口投与又は直腸投与により或いは静脈内、筋肉内、皮下等の非経口投与によって投与することができる。その投与量は、用いる化合物の種類、投与の方法、処理すべき患者の症状の軽重、患者の年令や体重、医師の判断等に応じて変えることができるが、一般には、1日当り約2~約500mg/kg体重を1日1回又は2~4回に分割投与するのが適当である。しかし、上記投与量範囲はあくまでも一応の目安であり、医師の判断、症状の軽重等に応じて、上記範囲以上又は以下の量を投与することも勿論可能である。

以下、実施例により本発明をさらに具体的に説明する。

参考例-1

# 0-オレオイルアミノアニリン

オレイン酸2.82gと o - フェニレンジアミン1.62gとを塩化メチレン50mlに溶かし、氷冷攪拌下に、N,N′-ジシクロヘキシルカルボジイミド2.27gを加え、室温で一夜攪拌した。反応終了後、不溶物を濾過し、溶媒を留去し、得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物2.84g(収率76%)を得た。

性状;油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{NH}3284$ ,  $\nu_{CO}1646$ 

質量分析 分子式; C24H40N20

理論値 372.3140 実測値 372.3129

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.18-1.45 (20H, m) 、 1.65-1.81 (2H, m) 、

1.90-2.09 (4H, m), 2.41 (2H, t, J=7Hz),

3.84 (2H, brs) , 5.28-5.43 (2H, m) ,

6.76-6.83 (2H, m) , 7.02-7.13 (2H, m) ,

7.17 (1H, d, J=8Hz)

40 2 mーオレオイルアミノアニリン

オレイン酸2.82gとm-フェニレンジアミン1.62gとを 塩化メチレン50mlに溶かし、氷冷攪拌下に、N,N'ージ シクロヘキシルカルポジイミド2.27gを加え、室温で一 夜攪拌した。反応終了後、不溶物を濾過し、溶媒を留去 し、得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィーに供し精製し、標記化合物2.60g(収率70%)を得 た。

性状;油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{NH}3324$ ,  $\nu_{CO}1658$ 

質量分析 分子式; C24H40N20

\* 10

オレイン酸2.82gとp-フェニレンジアミン1.62gとを 塩化メチレン50mlに溶かし、氷冷攪拌下に、N,N′ージ シクロヘキシルカルボジイミド2.27gを加え、室温で一 夜攪拌した。反応終了後、不溶物を濾過し、溶媒を留去 し、得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィーに供し精製し、標記化合物2.85g(収率77%)を得 た。

性状;油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{NH}3294$ ,  $\nu_{CO}1656$ 

質量分析 分子式; C24H40N2O

理論値 372.3140 20 💥 実測値 372.3138

理論値 372.3140

実測値 372.3143

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7H<sub>2</sub>),

1.18-1.42 (20H, m) , 1.64-1.77 (2H, m) ,

1.92-2.09 (4H, m) , 2.31 (2H, t, J=7Hz) ,

3.60 (2H, brs) \ 5.29-5.40 (2H, m) \

6.65 (2H, d, J = 9Hz) 、 6.92 (1H, bis) 、

7. 26 (2H, d, J = 9Hz)

4 p-オレオイルアミノフェノール

Ж

オレイン酸2.82gとp-アミノフェノール1.64gとを塩 化メチレン50mlに溶かし、氷冷攪拌下に、N.N'ージシ クロヘキシルカルボジイミド2.27gを加え、室温で一夜 攪拌した。反応終了後、不溶物を濾過し、溶媒を留去 し、得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィーに供し精製し、標記化合物1.57g(収率42%)を得 た。

性状;油状

IR (cm $^{-1}$ , neat);  $\nu_{NH}$ ,  $\nu_{CO}$ 1646 質量分析 分子式; C24H39NO2

理論値 373.2980

実測値 373.2988

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.20-1.42 (20H, m) \ 1.65-1.79 (2H, m) \

1.89-2.09 (4H, m)  $\cdot$  2.31 (2H, t, J=7Hz)  $\cdot$ 

5.28-5.41 (2H, m) 6.77 (2H, d, J=9Hz) .

7.04 (1H, brs)  $\sqrt{7.32}$  (2H, d, J=9Hz)

5 2,4-ジアセトキシ-N-〔3-〔(4-ヒドロキシ フェニル)アミノ]-3-オキソプロピル]-3,3-ジ シメチルプタンアミド

98

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

3.70 (2H, brs) , 5.29-5.40 (2H, m) ,

7.00 (1H, brs) , 7.21 (1H, s)

3 p-オレオイルアミノアニリン

1.20-1.42 (20H, m) 、 1.64-1.78 (2H, m) 、

1.90-2.09 (4H, m) 2.32 (2H, t, J=7Hz)

6.42 (1H, d, J=8Hz) , 6.62 (1H, d, J=8Hz) ,

$$Ac0 \xrightarrow{\text{OAC}} \begin{array}{c} \text{OAC} \\ \text{N} \\ \text{O} \end{array} \begin{array}{c} \text{OH} \\ \text{OH} \\ \text{OH}_2 \end{array} \begin{array}{c} \text{WSC} \\ \text{CH}_2 \text{C} \ \ell \ 2} \end{array}$$

3-〔N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル)アミノ〕プロピオン酸3.03gとp-アミノフェノール2.18gとを塩化メチレン50mlに溶かし、 氷冷攪拌下に、塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド2.30gを添加し、室温で一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物1.92g(収率50%)を得た。

性状;油状

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>CO</sub>1750, 1660 質量分析 分子式; C<sub>1</sub>9H<sub>26</sub>N<sub>2</sub>O<sub>7</sub> \* 理論値 394.1740 実測値 394.1746

NMR (δ, CDC1<sub>3</sub>); 1.02 (3H, s)、1.06 (3H, s)、2.05 (3H, s)、2.07 (3H, s)、2.55 (2H, t, J=6Hz)、3.55-3.71 (2H, m)、3.84 (1H, d, J=12Hz)、4.03 (1H, d, J=12Hz)、4.90 (1H, s)、6.74-6.83 (1H, m)、6.79 (2H, d, J=8Hz)、7.35 (2H, d, J=8Hz)、7.47 (1H, brs) 6 S- (4-アミノフェニル) 3- [N- (2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチル-1-オキソプチル)アミノ)プロパンチオネート

$$Ac0 \xrightarrow{\text{OAc}} H \xrightarrow{\text{OH}} + \bigoplus_{\text{NH}_2} \frac{\text{WSC}}{\text{CH}_2\text{C} \ell_2}$$

$$\longrightarrow Ac0 \xrightarrow{\text{NH}_2} H \xrightarrow{\text{NH}_2} \text{NH}_2$$

3-〔N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル)アミノ〕プロピオン酸1.52gとp-アミノチオフェノール1.00gとを塩化メチレン50mlに溶かし、氷冷攪拌下に、塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド2.30gを添加し、室温で一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物0.335g(収率16%)を得た。

性状;油状

質量分析 分子式; C<sub>19</sub>H<sub>26</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>S

理論値 410.1511 実測値 410.1520

NMR (δ, CDC1<sub>3</sub>);1.01 (3H, s)、1.06 (3H, s)、2.06 (3H, s)、2.11 (3H, s)、2.87 (2H, t, J=6Hz)、3.44-3.69 (2H, m)、3.81 (1H, d, J=11Hz)、4.03 (1H, d, J=11Hz)、4.97 (1H, s)、6.50 (1H, t, J=6Hz)、6.92 (2H, d, J=8Hz)、7.24 (2H, d, J=8Hz)
7 S- (4-アミノフェニル) 9-オクタデセンチオエート

オレイン酸2.82gとp-アミノチオフェノール1.88gとを塩化メチレン50mlに溶かし、氷冷攪拌下に、N,N'-ジシクロヘキシルカルボジイミド2.27gを加え、室温で一夜攪拌した。反応終了後、不溶物を濾過し、溶媒を留去し、得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物2.86g(収率74%)を得た。

性状;油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{NH}3500$ ,  $\nu_{CO}1698$ 

質量分析 分子式; C24H39NOS

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.19-1.41 (20H, m) , 1.62-1.75 (2H, m) ,

1.91-2.09 (4H, m)  $\cdot$  2.60 (2H, t, J=7Hz)  $\cdot$ 

3.83 (2H, brs) , 5.29-5.41 (2H, m) ,

6.68 (2H, d, J=8Hz), 7.16 (2H, d, J=8Hz)

8 N- (4-ヒドロキシフェニル) -3- [N- (2,2,

5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサン-4-カルボニ

ル) アミノ〕プロパンアミド

3-〔N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオン酸1.04gとp-アミノフェノール0.665gとを塩化メチレン30mlに溶かし、氷冷攪拌下に、塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド0.96gを添加し、室温で一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物1.37g(収率98%)を得た。

性状;油状

ì

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>CO</sub>1660 質量分析 分子式; C<sub>18</sub>H<sub>26</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> 理論値 350.1841 実測値 350.1846

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.97 (3H, s) 、1.04 (3H, s) 、1.41 (3H, s) 、1.45 (3H, s) 、2.26 (2H, t, J=6Hz) 、3.50-3.72 (2H, m) 、3.28 (1H, d, J=12Hz) 、3.68 (1H, d, J=12Hz) 、4.10 (1H, s) 、6.78 (2H, d, J=8Hz) 、7.13 (1H, t, J=6Hz) 、7.32 (2H, d, J=8Hz) 、8.02 (1H, S)

40 9 S- (4-アミノフェニル) 3- (N- (2, 2, 5, 5- テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ〕プロパンチオアート

3- (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオン酸1.30gとpーアミノチオフェノール1.00gとを塩化メチレン30mlに溶かし、氷冷攪拌下に、塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド0.96gを添加し、室温で一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに 20供し精製し、標記化合物0.28g(収率15%)を得た。性状:油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{CO}1692$ 

\*質量分析 分子式;C<sub>18</sub>H<sub>26</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>S 理論値 366.1613 実測値 366.1608 NMR(δ, CDCl<sub>3</sub>);1.00(3H,s)、1.04

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 1.00 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.42 (3H, s), 1.45 (3H, s), 2.78-2.97 (2H, m), 3.29 (1H, d, J=11Hz), 3.45-3.71 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=11Hz), 4.08 (1H, s), 6.69 (2H, d, J=8Hz), 6.84-6.92 (1H, m) 7.15 (2H, d, J=8Hz)

10 o-オレオイルアミノフェノール

2 - アミノフェノール1.09gを酢酸エチル20mlと水20mlとの混合溶媒に溶かし炭酸ナトリウム1.27gを添加し氷冷攪拌下に、オレイン酸クロリド3.01gを酢酸エチル10mlに溶かした溶液を滴下し、そのまま2時間攪拌した。反応終了後、有機層を分取し、有機層を水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物3.40g(収率91%)を得た。

性状;油状

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>CO</sub>1646 質量分析 分子式; C<sub>24</sub>H<sub>39</sub>NO<sub>2</sub> 理論値 373.2980 実測値 373.2988

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.18-1.45 (20H, m) , 1.66-1.80 (2H, m) ,

1.92-2.10 (4H, m) , 2.45 (2H, t, J=7Hz) ,

5. 28-5. 40 (2H, m)  $\cdot$  6. 85 (2H, d, J=8Hz)  $\cdot$ 

6.97 (1H, d, J=8Hz), 7.02 (1H, d, J=8Hz),

7.13 (2H, t, J = 8Hz), 7.45 (1H, brs)

40 11 N- (2-ヒドロキシフェニル) -3- [N- (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸0.26gとo ーアミノフェノール0.13gとを塩化メチレン10mlに溶か し、氷冷攪拌下に、塩酸 1-エチル-3-(3-ジメ チルアミノプロピル)カルボジイミド0.20gを添加し、 室温で一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無 水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた 残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精 20 製し、標記化合物0.34g(収率98%)を得た。

性状:油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{CO}1660$ 

質量分析 分子式; C18H26N2O5

3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサ ン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸3.89gとo -フェニレンジアミン2.16gとを塩化メチレン50mlに溶 かし、氷冷攪拌下に、塩酸 1-エチル-3-(3-ジ 40 NMR (δ, CDCl3);0.99 (3H,s)、1.03 (3H, メチルアミノプロピル) カルボジイミド2.88gを添加 し、室温で一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗 し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得 られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに 供し精製し、標記化合物2.48g(収率47%)を得た。 性状;油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{col660}$ 

理論値 350.1841 実測値 350.1843

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.97 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s), 2.77 (2H, t, J=6Hz) , 3.28 (2H, J=12Hz) , 3.59-3.77 (2H, m) , 4.11 (1H, s) , 6.86 (1H, t, J =8Hz)  $\cdot$  7.01 (1H, d, J=8Hz)  $\cdot$  7.08-7.22 (3H, m) 、8.80 (1H,s) 12 N- (2-アミノフェニル) -3- (N- (2,2,5,5

ーテトラメチルー1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

質量分析 分子式; C18H27N3O4 理論値 349.2001 実測値 349.1993

s) , 1.42 (3H, s) , 1.46 (3H, s) , 2.67 (2H, t, J = 6Hz), 3.59-3.70 (2H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz) , 3.68 (1H, d, J=12Hz) , 4.10 (1H, s), 6.72-6.82 (2H, m), 7.03-7.16(2H, m) , 7. 20 (1H, d, J=8Hz) , 7. 87 (1H, s)13 m-リノレオイルアミノアニリン

リノール酸0.841gと o - フェニレンジアミン0.541gとを塩化メチレン50mlに溶かし、氷冷攪拌下に、N, N´ージシクロヘキシルカルボジイミド1.03gを加え、室温で一夜攪拌した。反応終了後、不溶物を濾過し、溶媒を留去し、得られた残留物をシルカゲルカラムクマトグラフィーに供し精製し、標記化合物0.796g(収率72%)を得た。

性状:油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu col646$ 

質量分析 分子式; C24H38N20

10\* 理論値 370.2984 実測値 370.2981

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.89 (3H, t, J=7Hz),

1.22-1.43 (14H, m) , 1.63-1.88 (2H, m) ,

1.98-2.11 (4H, m)  $\cdot$  2.32 (2H, t, J=7Hz)  $\cdot$ 

2.77 (2H, t, J = 6Hz) , 5.28-5.46 (4H, m) ,

6.47 (1H, d, J=8Hz), 6.69 (1H, d, J=8Hz),

7.07 (1H, t, J=8Hz) , 7.14 (1H, s) , 7.24 (2H, s)

\* 14 p-ラウロイルアミノアニリン

$$H_2N$$

p-フェニレンジアミン342mgを酢酸エチル10mlと水10mlとの混合溶媒に溶かし炭酸ナトリウム106mgを添加し水冷攪拌下に、ラウリン酸クロリド219mgを酢酸エチル10mlに溶かした溶液を滴下し、そのまま2時間攪拌した。反応終了後、有機層を分取し、有機層を水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物250g(収率86%)を得た。

性状;油状

 $30 \times IR \text{ (cm}^{-1}, \text{neat)}$  ;  $\nu \text{ CO}^{1651}$ 

質量分析 分子式; C18H30N2O

理論値 290.2358

実測値 290.2362

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.17-1.42 (16H, m) , 1.63-1.78 (2H, m) ,

2.31 (2H, t, J=7Hz) , 3.581 (2H, brs) ,

6.64 (2H, d, J=9Hz) 、6.98 (1H, brs) 、7.26 (2H, d, J=9Hz)

※ 15 pーリノレノイルアミノフェノール

リノレン酸835mgとp-アミノフェノール546mgとを塩化メチレン10mlに溶かし、氷冷攪拌下に、N,N'ージシ

し、得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィーに供し精製し、標記化合物1.03g(収率55%)を得

性状;油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{CO}1646$ 質量分析 分子式; C24H35NO2

理論値 369.2667 実測値 369.2672

110

\* NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.97 (3H, t, J=7Hz),

1.19-1.44 (8H, m) 1.56-1.77 (2H, m)  $\frac{1}{1}$ 

1.98-2.12 (4H, m) , 2.33 (2H, t, J = 7Hz) ,

2.71-2.88 (4H, m) 5.26-5.45 (6H, m) 5.26-5.45

6.77 (2H, d, J=9Hz), 7.05 (1H, s), 7.31

(2H, d, J = 9Hz)

16 trans-2-(オレオイレアミノ) シクロヘキシルア ミン

trans-1,2-ジアミノシクロヘキサン1.14gとオレイ ン酸メチル2.96gとをベンゼン15mlに溶かし、ナトリウ ムメトキシド0.60gを添加し、20時間加熱還流した。反 応終了後、溶媒を減圧下で留去し、残留物を酢酸エチル と水に溶かし有機層を分取した。有機層を飽和食塩水で 洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を留去 した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに 供し精製し、標記化合物2.54g(収率68%)を得た。

性状:油状

性状;油状

質量分析 分子式; C24H46N20

20 🔆 理論値 378.3610 実測値 378.3611

☆ 理論値 378.3610

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.12-1.48 (24H, m) 1.53-1.79 (4H, m)

1.91 (6H, m) , 2.18-2.35 (2H, m) , 2.52-

2.95 (3H, m) , 3.62-3.78 (1H, m) , 5.28-

5.40 (2H, m) 、 6.08-6.20 (1H, m)

17 (1S, 2S) - 2 - (オレオイルアミノ) シクロヘキシ / ルアミン

Ж

(S,S) -1,2-ジアミノシクロヘキサン1.14gとオレ イン酸メチル2.96gとをペンゼン15mlに溶かし、ナトリ ウムメトキシド0.60gを添加し、20時間加熱還流した。 反応終了後、溶媒を減圧下で留去し、残留物を酢酸エチ ルと水に溶かし有機層を分取した。有機層を飽和食塩水 で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を留 去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー に供し精製し、標記化合物2.41g(収率65%)を得た。

質量分析 分子式; C24H46N2O

実測値 378.3612 NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 1.12-1.48 (24H, m) 、1.53-1.79 (4H, m) 、 1.19 (6H, m) , 2.18-2.35 (2H, m) , 2.52-2.95 (3H, m) 3.62-3.78 (1H, m) 5.28-5.40 (2H, m) , 6.08-6.20 (1H, m)18 (1R, 2R) - 2 - (オレオイルアミノ) シクロヘキサ ノール

$$HO \longrightarrow NH_2 \longrightarrow HO \longrightarrow NH \longrightarrow (CH_2)_7 \longrightarrow (CH_2)_7 CH_3$$

☆

(1R, 2R) - 2-アミノシクロヘキサノール1.15gを酢

ン酸クロリド3.0gを酢酸エチル20mlに溶かした溶液を滴 酸エチル10ml及び水10mlに溶かし氷冷攪拌下に、オレイ 50 下し、滴下終了後3時間攪拌した。反応終了後、水層を

除去し、有機層食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで 乾燥した。溶媒を留去し、得られた残留物をシリカゲル カラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物3. 74g(収率99%)を得た。

性状;油状

質量分析 分子式; C24H45NO2

理論値 379.3450 実測値 379.3453

NH<sub>2</sub> HO NH<sub>2</sub> (CH<sub>2</sub>)<sub>7</sub> (CH<sub>2</sub>)<sub>7</sub> CH<sub>2</sub>

(1S, 2S) -2-アミノシクロヘキサノール1.15gを酢酸エチル10m1及び水10m1に溶かし氷冷攪拌下に、オレイン酸クロリド3.0gを酢酸エチル20m1に溶かした溶液を滴下し、滴下終了後3時間攪拌した。反応終了後、水層を除去し、有機層を食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去し、得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物 203.76g(収率99%)を得た。

性状;油状

質量分析 分子式; C24H45NO2

※ 理論値 379.3450 実測値 379.3453

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

\* NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

3.70 (1H, m) , 5.28-5.50 (3H, m)

1.10-1.42 (24H, m) 、1.57-1.78 (4H, m) 、

1.89-2.10 (6H, m)  $\cdot$  2.22 (2H, t, J=7Hz)  $\cdot$ 

3.32 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 5Hz) , 3.58-

1.10-1.42 (24H, m) 、 1.57-1.78 (4H, m) 、

1.89-2.10 (6H, m) , 2.22 (2H, t, J = 7Hz) ,

3.32 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 5Hz) , 3.58-

3.70 (1H, m) 、5.28-5.50 (3H, m)

20 (1R, 2R) - 2 - (ステアロイルアミノ) シクロヘキ サノール

112

19 (1S, 2S) - 2 - (オレオイルアミノ) シクロヘキサ

 $HO \longrightarrow HO \longrightarrow NH_2 \longrightarrow HO \longrightarrow O$   $CH_2)_{16}-CH_3$ 

☆

Ж

(1R, 2R) -2-アミノシクロヘキサノール1.15gを酢酸エチル10ml及び水10mlに溶かし氷冷攪拌下に、ステアリン酸クロリド3.02gを酢酸エチル20mlに溶かした溶液を滴下し、滴下終了後3時間攪拌した。反応終了後、水層を除去し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去し、得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物3.0g(収率100%)を得た。

性状;油状

質量分析 分子式; C24H47NO2

実測値 381.3611 NMR (δ, CDCl<sub>3</sub>);0.88 (3H, t, J=7Hz)、

理論値 381.3606

1.11-1.41 (32H, m) \ 1.57-1.78 (4H, m) \

1.89-2.11 (2H, m) , 2.22 (2H, t, J=7Hz) ,

3.31 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 5Hz) , 3.58-

3.70 (1H, m) , 5.42-5.51 (1H, m)

21 (1S, 2S) - 2 - (リノレオイルアミノ) シクロヘキ サノール

HO 
$$\frac{1}{N}$$
  $\frac{1}{N}$   $\frac$ 

☆

(15,2S) -2-アミノシクロヘキサノール1.15gを酢酸エチル10ml及び水10mlに溶かし氷冷攪拌下に、リノール酸クロリド2.98gを酢酸エチル20mlに溶かした溶液を滴下し、滴下終了後3時間攪拌した。反応終了後、水層を除去し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去し、得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記50

化合物3.76g(収率100%)を得た。

性状;油状

質量分析 分子式; C24H43NO2

理論値 377.3293

実測値 377.3299

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.89 (3H, t, J=7Hz),

1.12-1.41 (18H, m) , 1.58-1.77 (4H, m) ,

1.89-2.18 (6H, m) 、 2.22 (2H, t, J=8Hz) 、 2.77 (2H, t, J=6Hz) 、 3.31 (2H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 5Hz) 、 3.59-3.70 (1H, m) 、 5.29-5.47 (5H, m)

N-〔2-(オレオイルアミノ) フェニル〕 -3- [N- (2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ〕 プロパンアミド

114

2-アミノオレオイルアニリド-372mgと3-〔N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオン酸259mgとを、塩化メチレン30mlに溶かし、氷冷下、塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド211mgを加え、そのまま1夜攪拌した。反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥の後、溶媒を留去した。次いで、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物500mg(収率82%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +29.0° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1664 質量分析 分子式; C<sub>36</sub>H<sub>5</sub>9N<sub>3</sub>O<sub>5</sub>

理論値 613.4454 実測値 613.4425 実施例-2

N-(2-(オレオイルアミノ) フェニル] -3-(N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル) アミノ] プロパンアミド

○ ーオレオイルアミノアニリン744mgと3 ー 〔Nー (2,4ージアセトキシー3,3ージメチルー1ーオキソブチル) アミノ〕プロピオン酸600mgとを塩化メチレン30mlに溶かし、氷冷攪拌下、塩酸 1ーエチルー3ー (3ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド442mgを加え、そのまま一夜攪拌した。反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥の後、溶媒を留去した。次いで、残留 50

物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記 化合物810mg(収率62%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +6.30° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ;  $\nu_{C=01750, 1660}$ 質量分析 分子式; C37H59N3O7

理論値 657.4352

実測値 657.4369

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.02 (3H, s) \ 1.06 (3H, s) \ 1.23-1.45 (20H, m) , 1.67-1.79 (2H, m) , 1.95-

2.09 (4H, m) , 2.03 (2H, S) , 2.04 (3H, s) ,

2.42 (2H, t, J = 7Hz), 2.58 (2H, t, J = 6Hz),

3.49-3.72 (2H, m), 3.83 (2H, d, J=11Hz),

4.02 (1H, d, J=11Hz) , 4.89 (1H, s) , 5.30

brs)

実施例-3

N-(2-(オレオイルアミノ)フェニル)-3-(N-(2,4-i)rt)-3,3-ix+ru-1-rtソプチル)アミノ]プロパンアミド470mgをメタノール4 mlに溶かし、室温攪拌下に、INカセイソーダ水溶液1.5m lを加えさらに30分間攪拌した。反応終了後、水10mlを 加え塩化メチレン20mlで抽出した。塩化メチレン層を水 次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥 の後、溶媒を留去の後、残留物をシリカゲルカラムクロ マトグラフィーに供し、標記化合物377mg(収率94%) を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +21.9° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0.1660}$ 

質量分析 分子式; C33H55N3O5

※ 理論値 573.4141 実測値 573.4146

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

0.90 (3H, s) , 0.97 (3H, s) , 1.20-1.42 (20H, m) , 1.62-1.76 (2H, m) , 1.94-

116

\* -5.44 (2H, m) , 6.72-6.81 (1H, m) , 7.19

-7.32 (2H, m) , 7.37 (1H, d, J=8Hz) , 7.59

(1H, d, J=8Hz), 7.88 (1H, brs), 8.19 (1H, d, J=8Hz)

- (2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブ

2.01 (4H, m)  $\downarrow$  2.38 (2H, t, J=7Hz)  $\downarrow$  2.52

(2H, t, J = 6Hz), 3.44 (2H, s), 3.49-3.72(2H, m) , 3.94 (1H, s) , 5.28-5.42 (2H, m) ,

7. 13-7. 21 (2H, m) 、 7. 29-7. 49 (3H, m) 、

8.31 (1H, s) , 8.69 (1H, s)

実施例-4

N- (2- (リノレオイルアミノ) フェニル) -3--カルボニル) アミノ] プロパンアミド

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

 $N-(2-7 \le 1/7 \le 1/7) -3 - (N-(2,2,5,5)$ **-テトラメチル−1,3−ジオキサン−4−カルポニル**) アミノ〕プロパンアミド349mgとリノール酸280mgとジシ クロヘキシルカルボジイミド227mgとをトルエン15mlに

溶かし2時間加熱還流した。反応液を冷却後生じた結晶 を濾過し、ろ液を濃縮し、残留物をシリカゲルカラムク ロマトグラフィーに供し、標記化合物266mg(収率44 50 %)を得た。

性状;油状

施光度〔 $\alpha$ 〕<sub>D</sub>; +27.3° (C=1.0, CHC1<sub>3</sub>)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1662

質量分析 分子式; C36H57N3O5

理論値 611.4298 実測値 611.4264

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.89 (3H, t, J=7Hz),

0.98 (3H, s) 、1.04 (3H, s) 、1.23-1.44 (14H, m) 、1.42 (3H, s) 、1.45 (3H, s) 、

1.65-1.77 (2H, m) , 1.91-2.10 (4H, m) ,

(59)

118

\* 2.37 (2H, t, J = 7Hz) , 2.62 (2H, t, J = 6Hz) , 2.77 (2H, t, J = 6Hz) , 3.28 (1H, d, J = 12Hz) , 3.56-3.67 (2H, m) , 3.69 (1H, d, J = 12Hz) ,

4.10 (1H, s) , 5.29-5.44 (4H, m) , 7.09

(1H, t, J = 6Hz), 7.15-7.22 (2H, m), 7.42

-7.49 (2H, m) 、8.11 (1H, s) 、8.55 (1H, s)

実施例-5

N-(2-(9)/V/4VF=1) 7x=1V -3-(N-(2,2,5,5-F)+F+V+1,3-F+F+V-4)

\*10 ーカルボニル) アミノ] プロパンアミド

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$0 \longrightarrow$$

$$0 0 H H H H H$$

N-(2-アミノフェニル)-3-[N-(2,2,5,5-テトラメチルー1,3ージオキサンー4ーカルボニル)アミノ]プロパンアミド349mgとリノレン酸278mgとジシクロヘキシルカルボジイミド227mgとをトルエン15mlに溶かし2時間加熱環流した。反応液を冷却後生じた結晶を濾過して除き、ろ液を濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物271mg(収率45%)を得た。

性状;油状

施光度  $(\alpha)_D$ ; +26.2° (C=1.0, CHC13)

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=01660}$ 

質量分析 分子式; C36H55N3O5

理論値 609.4141

実測値 609.4144

 $\begin{array}{c} \text{%NMR} \ (\ \delta\ ,\ \text{CDCl}_3)\ ; 0.97\ (3\text{H, t, J} = 7\text{Hz})\ ,\ 0.98 \\ (3\text{H, s})\ ,\ 1.04\ (3\text{H, s})\ ,\ 1.23 - 1.43\ (8\text{H, m})\ ,\ \\ 1.42\ (3\text{H, s})\ ,\ 1.46\ (3\text{H, s})\ ,\ 1.65 - 1.77 \\ (2\text{H, m})\ ,\ 2.03 - 2.12\ (4\text{H, m})\ ,\ 2.38\ (2\text{H, t,} \\ J = 7\text{Hz})\ ,\ 2.63\ (2\text{H, t, J} = 6\text{Hz})\ ,\ 2.75 - 2.83 \\ (4\text{H, m})\ ,\ 3.28\ (1\text{H, d, J} = 12\text{Hz})\ ,\ 3.58 - \\ 3.70\ (2\text{H, m})\ ,\ 3.69\ (1\text{H, d, J} = 12\text{Hz})\ ,\ 4.11 \\ (1\text{H, s})\ ,\ 5.29 - 5.43\ (6\text{H, m})\ ,\ 7.09\ (1\text{H, t,} \\ J = 6\text{Hz})\ ,\ 7.17 - 7.22\ (2\text{H, m})\ ,\ 7.42 - 7.51 \\ (2\text{H, m})\ ,\ 8.06\ (1\text{H, brs})\ ,\ 8.51\ (1\text{H, brs}) \end{array}$ 

実施例-6

N-(2-(ステアロイルアミノ) フェニル<math>)-3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ<math>) プロパンアミド

**\*** 

$$0 0 H H N N NH_2$$

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

N-(2-アミノフェニル) -3-(N-(2,2,5,5-7)) -3-(N-(2,2,2,5,5-7)) -3-(N-(2,2,2,5-7)) -3-(N-(2,2,2,2,5-7)) -3-(N-(2,2,2,2,5-7)) -3-(N-(2,2,2,2,5-7)) -3-(N-(2,2,2,2,2,2)) -3-(N-(2,2,2,2,2)) -3-(N-(2,2,2,2,2)) -3-(N-(2,2,2,2,2)) -3-(N-(2,2,2,2,2)) -3-(N-(2,2,2,2,2)) -3-(N-(2,2,2,2,2)) -3-(N-(

アミノ〕プロパンアミド349mgを塩化メチレン20mlに溶 50 かし、氷冷投弁下にピリジン1ml、次いで、ステアリン

酸クロリド303mgを塩化メチレン3mlに溶かした溶液を滴下し、さらに1時間攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去したのち、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物507mg(収率82%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +27.3° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1664 質量分析 分子式; C<sub>36</sub>H<sub>61</sub>N<sub>3</sub>O<sub>5</sub>

理論値 615.4611 実測値 615.4582

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

0.98 (3H, s) \ 1.04 (3H, s) \ 1.20-1.43 (28H, m) \ 1.43 (3H, s) \ 1.46 (3H, s) \ 1.68-1.78 (2H, m) \ 2.40 (2H, t, J=7Hz) \

2.65 (2H, t, J = 6Hz) , 3.28 (1H, d, J = 12Hz) ,

120

3.58-3.72 (2H, m) , 3.69 (1H, d, J=12Hz) ,

4.11 (1H, s)  $\sqrt{7.08}$  (1H, t, J=6Hz)  $\sqrt{7.17}$ -7.23 (2H, m)  $\sqrt{7.42}$ -7.53 (2H, m)  $\sqrt{8.00}$ 

(1H, s) , 8.49 (1H, s)

実施例-7

N-[2-(ラウロイルアミノ) フェニル] -3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

N-(2-アミノフェニル)-3-(N-(2,2,5,5 ーテトラメチルー1,3-ジオキサンー4ーカルボニル) アミノ]プロパンアミド349mgを塩化メチレン20mlに溶かし、氷冷攪拌下にピリジン1ml、次いで、ラウリン酸クロリド219mgを塩化メチレン3mlに溶かした溶液を滴下し、さらに1時間攪拌した。反応終了後、反応液を水洗 30し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物454mg(収率86%)を得た。

性状;油状

施光度〔 $\alpha$ 〕<sub>D</sub>; +31.7° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1664 質量分析 分子式; C<sub>3</sub>0H<sub>4</sub>9N<sub>3</sub>O<sub>5</sub>

理論値 531.3672

実測値 531.3692

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.98 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.21-1.43 (16H, m), 1.42 (3H, s), 1.45 (3H, s), 1.65-1.77 (2H, m), 2.38 (2H, t, J=7Hz), 2.61 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.55-3.68 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 4.10 (1H, s), 7.09 (1H, t, J=12Hz), 7.14 -7.22 (2H, m), 7.40-7.49 (2H, m), 8.13 (1H, s), 8.57 (1H, s)

実施例-8

N-[2-(オクタノイルアミノ) フェニル] -3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

N-(2-アミノフェニル)-3-[N-(2,2,5,5--テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロパンアミド349mgを塩化メチレン20mlに溶かし、氷冷攪拌下にピリジン1ml、次いで、オクタン酸クロリド163mgを塩化メチレン3mlに溶かした溶液を滴下し、さらに1時間攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物413mg(収率87%)を得た。

性状;油状

施光度〔 $\alpha$ 〕<sub>D</sub>; +35.1° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR(cm<sup>-1</sup>, neat);ν<sub>C=0</sub>1664 質量分析 分子式;C<sub>26</sub>H<sub>41</sub>N<sub>3</sub>O<sub>5</sub>

理論値 475.3046

\* 実測値 475.3039

NMR ( $\delta$ , CDC13); 0.89 (3H, t, J=7Hz), 0.98 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.23-1.38 (8H, m), 1.42 (3H, s), 1.45 (3H, s), 1.62-1.77 (2H, m), 2.37 (2H, t, J=7Hz), 2.60 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.57-3.71 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 4.10 (1H, s), 7.09 (1H, t, J=6Hz), 7.14-7.21 (2H, m), 7.40-7.49 (2H, m), 8.16

122

#### 実施例-9

(1H, s)  $\times$  8.59 (1H, s)

N-(3-(リノレオイルアミノ) フェニル<math>]-3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ<math>]プロパンアミド

10

3-リノレオイルアミノアニリン555mgと3-〔N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオン酸389mgとを、塩化メチレン30mlに溶かし、氷冷下、塩酸1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド316mgを加え、そのままー夜攪拌した。反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥の後、溶媒を留去した。次いで、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物786mg(収率86%)を得た。

性状;油状

施光度  $[\alpha]_D$ ; +30.8° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ;  $\nu_{C=0}1664$  質量分析 分子式;  $C_{36}H_{57}N_{3}O_{5}$ 

理論値 611.4298 実測値 611.4389 NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.89 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.23-1.42 (14H, m), 1.41 (3H, s), 1.45 (3H, s), 1.62-1.78 (2H, m), 1.99-2.08 (4H, m), 2.33 (2H, t, J=7Hz), 2.64 (2H, t, J=6Hz), 2.77 (2H, t, J=6Hz), 3.26 (1H, d, J=12Hz), 3.52-3.73 (2H, m), 3.68 (1H, d, J=12Hz), 4.11 (1H, s), 5.29-5.43 (2H, m), 7.09 (1H, t, J=6Hz), 7.22-7.29 (2H, m), 7.34-7.42 (2H, m), 7.79 (1H, s), 8.36 (1H, brs)

## 実施例-10

N-[3-(オレオイルアミノ) フェニル] -3-[N -(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブ 40 チル) アミノ] プロパンアミド

m-オレオイルアミノアニリン744mgと3- {N-(2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチルー1-オキソプチル)アミノ]プロピオン酸606mgとを、塩化メチレン30mlに溶かし、氷冷下、塩酸 1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド422mgを加え、そのままー夜攪拌した。反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥の後、溶媒を留去した。次いで、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物860mg(収率65%)を得た。

性状;油状

施光度〔 $\alpha$ 〕 D; +12.8° (C=1.0, CHC13)

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1750, 1668$ 

質量分析 分子式; C37H59N3O7

理論値 657.4352 実測値 657.4342 \*NMR (δ, CDC1<sub>3</sub>); 0.89 (3H, t, J=7Hz), 1.03 (3H, s), 1.05 (3H, s), 1.21-1.42 (20H, m), 1.61-1.77 (2H, m), 1.97-2.13 (4H, m), 2.05 (3H, s), 2.10 (3H, s), 2.33 (2H, t, J=7Hz), 2.56 (2H, t, J=6Hz), 3.55-3.68 (2H, m), 3.87 (1H, d, J=11Hz), 4.02 (1H, d, J=10Hz), 4.91 (1H, s), 5.29 -5.42 (2H, m), 6.84 (1H, d, J=6Hz), 7.25

(1H, d, J=8Hz) 、7.33 (1H, d, J=8Hz) 、7.41 (1H, d, J=8Hz) 、7.54 (1H, brs) 、7.63 (1H, br

s) , 8.01 (1H, brs)

実施例-11

N- (3-(オレオイルアミノ) フェニル]-3-(N-(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル) アミノ<math>] プロパンアミド

N-〔3-(オレオイルアミノ)フェニル〕-3-[N-(2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチル-1-オキ ソプチル)アミノ〕プロパンアミド470mgをメタノール4 40 mlに溶かし、室温攪拌下に、1Nカセイソーダ水溶液1.5m lを加え、さらに30分間攪拌した。反応終了後、水10ml を加え塩化メチレン20mlで抽出した。塩化メチレン層を 水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾 燥し、溶媒を留去の後、残留物をシリカゲルカラムクロ マトトグラフィーに供し、標記化合物378mg(収率94 %)を得た。

性状:油状

施光度〔α〕D; +23.1° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=01660}$ 

質量分析 分子式; C33H55N3O5 理論值 573.4141

0 実測値 573.4146

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

0.91 (3H,s) 、0.98 (3H,s) 、1.21-1.42

(20H, m), 1.62-1.73 (2H, m), 1.93-

2. 10 (4H, m) , 2. 32 (2H, t, J = 7Hz) , 2. 52 (2H, brs) , 3. 50-3. 70 (2H, m) , 4. 01 (1H,

s), 5.29-5.43 (2H, m), 7.17-7.31 (3H,

m) 、7.53-7.62 (1H, m) 、7.71 (1H, brs) 、7.92-8.00 (1H, m) 、8.46-8.55 (1H, m)

実施例ー12

50 N- (4- (オレオイルアミノ) フェニル) -3- (N

125 - (2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブ\* \*チル)アミノ]プロパンアミド

pーオレオイルアミノアニリン744mgと3ー〔Nー(2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチルー1ーオキソブチル)アミノ〕プロピオン酸606mgとを、塩化メチレン30mlに溶かし、氷冷下、塩酸 1-エチルー3ー(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド422mgを加え、そのまま一夜攪拌した。反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥の後、溶媒を留去した。次いで、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合 20物900mg(収率69%)を得た。

性状;油状

施光度  $(\alpha)_D$ ; +17.3° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1754, 1660$ 

質量分析 分子式; C37H59N3O7

理論値 657.4352

実測値 657.4357

\*\*NMR ( $\delta$ , CDC13); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 1.02 (3H, s), 1.05 (3H, s), 1.19-1.43 (20H, m), 1.66-1.77 (2H, m), 1.92-2.09 (4H, m), 2.05 (3H, s), 2.08 (3H, s), 2.34 (2H, t, J=7Hz), 2.56 (2H, t, J=6Hz), 3.50-3.71 (2H, m), 3.84 (1H, d, J=11Hz), 4.02 (1H, d, J=11Hz), 4.89 (1H, S), 5.29-5.42 (2H, m), 6.76 (1H, t, J=6Hz), 7.13 (1H, brs), 7.44-7.52 (4H, m), 7.64 (1H, brs)

## 実施例-13

N-(4-(オレオイルアミノ) フェニル] -3-(N-(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル) アミノ) プロパンアミド

Ж

N-〔4-(オレオイルアミノ)フェニル〕-3-[N-(2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチルー1ーオキ ソプチル)アミノ〕プロパンアミド657mgをメタノール4 mlに溶かし、室温攪拌下に、INカセイソーダ水溶液1.5m lを加え、さらに30分間攪拌した。反応終了後、水10ml を加え塩化メチレン20mlで抽出した。塩化メタレン層を 水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾 燥し、溶媒を留去の後、残留物をシリカゲルカラムクロ マトグラフィーに供し、標記化合物495mg(収率86%) を得た。

性状;融点 146.2~148.1℃

施光度〔α〕D; +10.2° (C=1.0, CHCl3)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1664

「質量分析 分子式; C<sub>37</sub>H<sub>59</sub>N<sub>3</sub>O<sub>7</sub>
理論値 573.4141

実測値 573.4144

NMR (\$\delta\$, CDC13); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

0.89 (3H, s), 0.95 (3H, s), 1.15-1.43

(20H, m), 1.62-1.77 (2H, m), 1.92
2.08 (4H, m), 2.34 (2H, t, J=7Hz), 2.56

(2H, brs), 3.45 (2H, s), 3.58 (2H, brs),

3.96 (1H, s), 5.27-5.42 (2H, m), 7.25
7.39 (4H, m), 7.48 (1H, brs), 7.71 (1H, brs), 8.54 (1H, brs)

実施例-14

\* - (2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カ ルポニル)アミノ]プロパンアミド

128

$$\longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow H \longrightarrow H \longrightarrow H$$

4-ラウロイルアミノアニリン250mgと3-(N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル ボニル) アミノ] プロピオン酸223mgとを、塩化メチレ ン30mlに溶かし、氷冷下、塩酸 1エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド181mgを加 え、そのまま一夜攪拌した。反応液を水洗し、無水硫酸 ナトリウムで乾燥の後、溶媒を留去した。次いで残留物 20 をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化 合物381mg (収率72%) を得た。

性状;融点 144.3~144.9℃

施光度〔 $\alpha$ 〕 D; +34.6° (C=1.0, CHC13)

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1664$ 質量分析 分子式; C30H49N3O5

理論値 531.3672

※ 実測値 531.3675

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.95 (3H, s) , 1.04 (3H, s) , 1.22-1.40 (16H, m) , 1.41 (3H, s) , 1.45 (3H, s) , 1.68-1.80 (2H, m)  $\cdot$  2.34 (2H, t, J=7Hz)  $\cdot$ 2.65 (2H, t, J=6Hz) , 3.27 (1H, d, J=12Hz) , 3.50-3.75 (2H, m) , 3.68 (1H, d, J=12Hz) , 4.10 (1H, s)  $\sqrt{7.08}$  (1H, d, J=6Hz)  $\sqrt{7.16}$ (1H, S), 7.46 (2H, d, J=8Hz), 7.49 (2H, d, J=8Hz)

実施例-15

J = 8Hz) , 8.09 (1H, s)

2- (オレオイルアミノ) フェニル 3- [N-(2,2, 5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ ル) アミノ] プロピオネート

Ж

2-オレオイルアミノフェノール303mgと3- [N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸259mgとジシクロヘキシ ルカルボジイミド227mg及び4-ジメチルアミノピリジ ン122mgとをトルエン15mlに溶かし2時間加熱還流し た。反応液を冷却後生じた結晶を濾過して除き、ろ液を 濃縮し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー に供し、標記化合物445mg(収率72%)を得た。

性状;油状

施光度〔 $\alpha$ 〕<sub>D</sub>; +26.9° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1772, 1658$ 質量分析 分子式; C36H58N2O6

理論値 614.4294

実測値 614.4271

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.99 (3H, s) , 1.00 (3H, s) , 1.22-1.43 (20H, m) , 1.43 (3H, s) , 1.47 (3H, s) , 1.65-1.78 (2H, m) , 1.93-2.08 (4H, m) , 2.44 (2H, t, J=7Hz) , 2.80 (2H, t, J=6Hz) , 3.28 (1H, d, J=12Hz) , 3.69-3.82 (2H, m) , 3.68 (1H, d, J=12Hz) , 4.09 (1H, s) , 5.29 -5.39 (2H, m) , 7.00 (1H, t, J=6Hz) , 7.06-7.12 (2H, m) 、7.19-7.27 (1H, m) 、8.22

(1H, d, J=8Hz), 8.39 (1H, s)

(65)

実施例-16

\*5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ

 $\times$ NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.00 (3H, s) , 1.06 (3H, s) , 1.23-1.43

1.65-1.78 (2H, m) , 1.93-2.09 (4H, m) ,

(20H, m) , 1.43 (3H, s) , 1.45 (3H, s) ,

2.35 (2H, t, J = 7Hz), 2.82 (2H, t, J = 6Hz),

3. 29 (1H, d, J=12Hz) , 3. 52-3. 77 (2H, m) ,

3.70 (1H, d, J=12Hz), 4.11 (1H, s), 5.29

-5.41 (2H, m) , 6.98-7.07 (1H, m) , 7.03

(2H, d, J=8Hz), 7.54 (2H, d, J=8Hz), 7.18

4-(オレオイルアミノ)フェニル 3-(N-(2,4 -ジアセトキシー3,3-ジメチル-1-オキソプチル)

130

実施例
$$-10$$
  $*3,3-5$  トラステル $-1,3-5$  オーケン $-4-3$  ルル・ $-4-3$  ルル・ $-4-3$  ルル・ $-4-3$  ルル・ $-4-3$  ルル・アミノ・プロピオネート

p-ヒドロキシオレオイルアニリド565mgと3-(N -(2,2,5,5-F)ルボニル)アミノ)プロピオン酸393mgとジシクロヘキ シルカルボジイミド345mg及び4-ジメチルアミノピリ ジン204mgとをトルエン15mlに溶かし2時間加熱還流し た。反応液を冷却後生じた結晶を濾過して除き、ろ液を 濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、 標記化合物930mg (収率99%) を得た。

129

性状:油状

施光度〔α〕D; +18.8° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1760, 1662$ 

質量分析 分子式; C36H58N2O6

理論値 614.4294

実測値 614.4312

Ж アミノ〕プロピオネート Ac-0Ac-0

$$\begin{array}{c|c}
Ac0 & Ac0 \\
\hline
& N \\
& O \\
& NH \\
& O \\$$

p-オレオイルアミノフェノール372mgと3-(N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチ ル) アミノ] プロピオン酸259mgとを、塩化メチレン30m 1に溶かし、氷冷下、塩酸 1-エチル-3-(3-ジ メチルアミノプロピル) カルボジイミド211mgを加え、 そのまま一夜攪拌した。反応液を水洗し、無水硫酸ナト リウムで乾燥の後、溶媒を留去した。次いで、残留物を シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合 物255mg (収率39%) を得た。

性状:油状

施光度〔α〕D; +19.4° (C=1.0, CHCl3)

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1750, 1666$ 質量分析 分子式; C37H58N2O8

理論値 658.4193 実測値 658.4191

(1H, s)

実施例-17

40 NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz).

1.03 (3H, s) , 1.08 (3H, s) , 1.22-1.42 (20H, m) , 1.66-1.78 (2H, m) , 1.96-

2.07 (4H, m) 、2.01 (3H, s) 、2.04 (3H, s) 、

2.35 (2H, t, J = 7Hz) , 2.77-2.82 (2H, m) ,

3.84 (1H, d, J=12Hz), 4.05 (1H, d, J=12Hz),

4.97 (1H, s) , 5.27-5.42 (2H, m) , 6.61

(1H, t, J=6Hz), 7.04 (2H, d, J=8Hz), 7.15(1H, brs), 7.54 (2H, d, J=8Hz)

実施例-18

4-(オレオイルアミノ) フェニル 3-[N-(2,4

-ジベンジルオキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチ \* \*ル)アミノ〕プロピオネート

3- (N- (2,4-ジベンジルオキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル) アミノ) プロピオン酸200mgと4- (オレオイルアミノ) フェノール186mgとジシクロヘキシルカルボジイミド124mg及び4-ジメチルアミノピリジン67mgとをトルエン15mlに溶かし2時間加熱還流した。反応液を冷却後、生じた結晶を濾過し、ろ液を濃縮し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供20し、標記化合物312mg(収率97%)を得た。

性状;油状

施光度〔 $\alpha$ 〕<sub>D</sub>; +19.3° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1760, 1652 質量分析 分子式; C<sub>4</sub>7H<sub>6</sub>6N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>

理論値 754.4920 実測値 754.4890  $\times$ NMR (δ, CDC13); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.94 (3H, s), 1.05 (3H, s), 1.20-1.41 (20H, m), 1.64-1.75 (2H, m), 1.95-2.09 (4H, m), 2.34 (3H, s), 2.75 (3H, t, J=7Hz), 3.23 (1H, t, J=9Hz), 3.61 (2H, dd, J=6Hz), 3.41 (1H, d, J=9Hz), 3.90 (1H, s), 4.34-4.55 (4H, m), 5.29-5.42 (2H, m), 6.95 (2H, d, J=8Hz), 7.03 (1H, d, J=8Hz), 7.23-7.39 (10H, m), 7.50 (2H, d, J=8Hz)

#### 実施例-19

4-(オレオイルアミノ) フェニル 3-(N-(2,4-3)) -ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル) アミノ] プロピオネート

Ж

4-(オレオイルアミノ)フェニル 3-[N-(2, 2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサン-4-カルボニルアミノ)プロピオネート500mgを酢酸20mlと水10mlとの混合溶媒に溶かし、室温で一夜攪拌した。反応終了後、水20mlを加え塩化メチレンで抽出した。塩化メチレン層を水洗し無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物395mg(収率85%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +14.3° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1758, 1662 質量分析 分子式; C<sub>33</sub>H<sub>54</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>

理論値 574.3981

実測値 574.3952

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.93 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.21-1.43 (20H, m), 1.65-1.71 (2H, m), 1.71-2.18 (6H, m), 2.35 (2H, t, J=7Hz), 2.82 (2H, t, J=6Hz), 3.50 (1H, d, J=10Hz), 3.60-3.74 (2H, m), 3.54 (1H, d, J=10Hz), 4.04 (1H, s), 5.28-5.43 (2H, m), 7.15-7.26 (2H, m), 7.04 (2H, d, J=8Hz), 7.52 (2H, d, J=8Hz)

## 実施例-20

4 - (リノレノイルアミノ) フェニル 3 - (N-(2, 50) 2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ

ル) アミノ] プロピオネート

$$\longrightarrow \bigcup_{0} \bigcup_{0} \bigcup_{H} \bigcup_{0} \bigcup_{0} \bigcup_{H} \bigcup_{0} \bigcup_{0} \bigcup_{0} \bigcup_{H} \bigcup_{0} \bigcup_$$

4-リノレノイルアミノフェノール369mgと3- [N-(2,2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸259mgとジシクロヘキシルカルボジイミド227mg及び4-ジメチルアミノピリジン122mgとをトルエン15mlに溶かし2時間加熱還流した。反応液を冷却後生じた結晶を濾過して除き、ろ液を濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物431mg(収率71%)を得た。

性状;油状

施光度〔 $\alpha$ 〕<sub>D</sub>; +20.6° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1760, 1662 質量分析 分子式; C<sub>36</sub>H<sub>52</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>

理論値 608.3825 実測値 608.3836 \*NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.98 (3H, t, J=7Hz), 1.00 (3H, s), 1.06 (3H, s), 1.24-1.42 (8H, m), 1.43 (3H, s), 1.45 (3H, s), 1.64 -1.78 (2H, m), 2.01-2.12 (4H, m), 2.35 (2H, t, J=7Hz), 2.72-2.86 (6H, m), 3.29 (1H, d, J=12Hz), 3.52-3.77 (2H, m), 3.70 (1H, d, J=12Hz), 4.11 (1H, s), 5.28 -5.44 (6H, m), 7.00 (1H, t, J=6Hz), 7.03 (2H, d, J=8Hz), 7.15 (1H, s), 7.54 (2H, d, J=8Hz)

134

#### 実施例-21

N-[4-(オレオイルチオ) フェニル] -3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

$$\longrightarrow \bigvee_{0} \bigvee_{N} \bigvee_$$

S-4-アミノフェニル チオオレエート778mgと3 - [N-2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸518mgとを、塩化メチレン30mlに溶かし、氷冷下、塩酸 1-エチル-3-(ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド422mgを加え、そのまま一夜攪拌した。反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥の後、溶媒を留去した。次いで、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物1.05g(収率83%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +29.8° (C=1.0, CHCl3)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1696, 1666 質量分析 分子式; C<sub>36</sub>H<sub>58</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>S

理論値 630.4066 実測値 630.4069 NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.90 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.22-1.39 (20H, m), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s), 1.60-1.74 (2H, m), 1.92-2.09 (4H, m), 2.63 (2H, t, J=7Hz), 2.68 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.54-3.75 (2H, m), 3.68 (1H, d, J=12Hz), 4.10 (1H, s), 5.30 -5.42 (2H, m), 7.08 (1H, t, J=6Hz), 7.35 (2H, d, J=8Hz), 7.63 (2H, d, J=8Hz), 8.29 (1H, s)

実施例-22 N-〔4-(オレオイルチオ)フォニル〕-3-[N-(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチ ル)アミノ〕プロパンアミド

50

N-〔4-(オレオイルチオ)フェニル〕-3-〔N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロパンアミド500mgを酢酸20mlと水10mlとの混合溶媒に溶かし、室温で一夜攪拌した。反応終了後、水20mlを加え塩化メチレンで抽出した。塩化メチレン層を水洗し無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物406mg(収率87%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +16.0° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1670 質量分析 分子式; C<sub>33</sub>H<sub>5</sub>4N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>S

理論値 590.3753 実測値 590.3731 \*NMR (\$\delta\$, CDCl3); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.91 (3H, s), 0.98 (3H, s), 1.20-1.42 (20H, m), 1.65-1.77 (2H, m), 1.93-2.09 (4H, m), 2.57 (2H, t, J=6Hz), 2.66 (2H, t, J=6Hz), 3.25 (2H, brs), 3.48 (2H, brs), 3.50-3.69 (2H, m), 4.01 (1H, s), 5.30-5.42 (2H, m), 7.28 (2H, d, J=9Hz), 7.50 (2H, d, J=9Hz), 7.54 (2H, d, J=6Hz), 8.62 (1H, s)

#### 20 実施例-23

S- (4-(オレオイルアミノ)フェニル) 3- (N - (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カ ルボニル)アミノ]プロパンチオエート

S-4-アミノフェニル 3- [N-2,2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ]プロパンチオエート281mgを塩化メチレン20m1に溶かし、氷冷攪拌下にピリジン1ml、次いで、オレイン酸クロリド229mgを塩化メチレン3mlに溶かした溶液を滴下し、さらに1時間攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマグラフィーに供し、標記化合物185mg(収納率38%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +7.90° (C=1.0, CHCl3)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1704, 1652 質量分析 分子式; C<sub>36</sub>H<sub>58</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>S

理論値 630.4066 実測値 630.4044 NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 1.00 (3H, s), 1.05 (3H, s), 1.15-1.42 (20H, m), 1.42 (3H, s), 1.45 (3H, s), 1.65-1.79 (2H, m), 1.92-2.08 (4H, m), 2.37 (2H, t, J=7Hz), 2.82-3.01 (2H, m), 3.29 (1H, d, J=12Hz), 3.47-3.69 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 4.09 (1H, s), 5.29 -5.42 (2H, m), 6.85-6.92 (1H, m), 7.16 (1H, s), 7.34 (2H, d, J=8Hz), 7.60 (2H, d, J=8Hz)

## 実施例-24

S-(4-(オレオイルアミノ) フェニル<math>)3-(N-(2,4-3))と、(3-3)3-(3-3)

S-〔4-(オレオイルアミノ)フェニル〕3-〔N-(2,2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロパンチオエート483mgを酢酸20mlと水10mlとの混合溶媒に溶かし、室温で一夜攪拌した。反応終了後、水20mlを加え塩化メチレンで抽出した。塩化メチレン層を水洗し無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物404mg(収率89%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +8.80° (C=1.0, CHCl3)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ;  $\nu$  C=01698, 1670 質量分析 分子式; C33H54N2O5S

理論值 590.3753

\* 実測値 590.3762

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.91 (3H, s), 1.02 (3H, s), 1.19-1.43 (20H, m), 1.67-1.79 (2H, m), 1.87-2.17 (6H, m), 2.36 (2H, t, J=7Hz), 2.92 (2H, t, J=6Hz), 3.48 (1H, d, J=12Hz), 3.53 (1H, d, J=12Hz), 3.56-3.65 (2H, m), 4.01 (1H, s), 5.28-5.42 (2H, m), 7.12

d, J = 8Hz), 7.59 (2H, d, J = 8Hz)

実施例-25

S - 〔4 - (オレオイルアミノ) フェニル〕 3 - 〔N - (2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル) アミノ〕プロパンチオエート

(1H, t, J=6Hz), 7.26 (1H, brs), 7.34 (2H, brs)

S-〔4-アミノフェニル〕3-〔N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル)アミノ〕プロパンチオエート276mgを塩化メチレン20mlに溶かし、氷冷攪拌下にピリジン1ml、次いで、オレイン酸クロリド196mgを塩化メチレン3mlに溶かした溶液を滴下し、さらに1時間攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物304mg(収率69%)を得た。

性状:油状

施光度〔α〕D; +21.3° (C=1.0, CHCl3)

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1750, 1670$ 

質量分析 分子式; C37H58N2O7S

理論値 674.3964 実測値 674.3976 NMR ( $\delta$ , CDC13); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 1.00 (3H, s), 1.06 (3H, s), 1.21-1.33 (20H, m), 1.62-1.77 (2H, m), 1.94-2.08 (4H, m), 2.06 (3H, s), 2.10 (3H, s), 2.37 (2H, t, J=7Hz), 2.89 (2H, t, J=6Hz), 3.44-3.68 (2H, m), 3.82 (1H, d, J=11Hz), 4.03 (1H, d, J=11Hz), 4.97 (1H, s), 5.29 -5.41 (2H, m), 6.47 (1H, t, J=6Hz), 7.19 -7.32 (2H, m), 7.17 (1H, s), 7.35 (2H, d, J=8Hz), 7.61 (2H, d, J=8Hz)

実施例-26

N-[2-(オレオイルオキシ) フェニル] -3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

N-(2-ヒドロキシフェニル)-3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロパンアミド350mgとオレイン酸282mgとジシクロヘキシルカルボジイミド227mg及び4-ジメチルアミノピリジン122mgとをトルエン15mlに溶かし2時間加熱還流した。反応液を冷却後生じた結晶を濾過して除き、ろ液を濃縮し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物411mg(収率67%)を得た。

性状;油状

施光度〔 $\alpha$ 〕<sub>D</sub>; +32.3° (C=1.0, CHC1<sub>3</sub>)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1768, 1668 質量分析 分子式; C<sub>36</sub>H<sub>58</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>

理論値 614.4294

# \* 実測値 614.4294

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.23-1.45 (20H, m), 1.40 (3H, s), 1.45 (3H, s), 1.71-1.83 (2H, m), 1.92-2.08 (4H, m), 2.58-2.67 (4H, m), 3.27 (2H, d, J=12Hz), 3.56-3.64 (2H, m), 3.67 (1H, d, J=12Hz), 4.07 (1H, s), 5.30-5.42 (2H, m), 7.03-7.17 (3H, m), 7.19-7.29 (1H, m), 7.49 (1H, brs), 8.18 (1H, s, J=8Hz)

#### 実施例-27

N-[4-(オレオイルオキシ) フェニル] -3-[N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル) アミノ] プロパンアミド

N-(4-ヒドロキシフェニル)-3-(N-(2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチル-1-オキソブチル)アミノ)プロパンアミド394mgを塩化メチレン20mlに溶かし、氷冷攪拌下にピリジン1ml、次いで、オレイン酸クロリド301mgを塩化メチレン3mlに溶かした溶液を滴下40、さらに1時間攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物530mg(収率81%)を得た。

性状:油状

施光度〔α〕D; +14.9° (C=1.0, CHCl3)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1746, 1666 質量分析 分子式; C<sub>3</sub>7H<sub>5</sub>8N<sub>2</sub>O<sub>8</sub>

理論値 658.4193

実測値 658.4184

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 1.02 (3H, s), 1.05 (3H, s), 1.22-1.42 (20H, m), 1.68-1.79 (2H, m), 1.94-2.09 (4H, m), 2.05 (3H, s), 2.07 (3H, s), 2.51-2.59 (4H, m), 3.54-3.71 (2H, m), 3.84 (1H, d, J=12Hz), 4.02 (1H, d, J=12Hz), 4.88 (1H, s), 5.28-5.42 (2H, m), 6.72 (1H, t, J=6Hz), 7.34 (2H, d, J=8Hz), 7.54 (2H, d, J=8Hz), 7.71 (1H, brs)

#### 実施例-28

N-(4-(オレオイルオキシ) フェニル<math>]-3-(N-(2,4-3))ヒドロキシー[3,3-3]メチルー[1-3]チル) アミノ[3]プロパンアミド

ーカルボニル) アミノ] プロパンアミド1.0gを酢酸20ml と水10mlとの混合溶媒に溶かし、室温で一夜攪拌した。 反応終了後、水20mlを加え塩化メチレンで抽出した。塩 化メチレン層を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、 溶媒を留去後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラ フィーに供し標記化合物830mg(収率89%)を得た。 性状;油状

施光度〔α〕D; +21.0° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1760, 1660$ 質量分析 分子式; C33H54N2O6

理論値 574.3981 実測値 574.3977 \* NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.90 (3H, s) , 0.98 (3H, s) , 1.19-1.46 (20H, m) , 1.41 (3H, s) , 1.68-1.79 (2H, m) 1.93-2.09 (4H, m) 2.55 (2H, t, J=7Hz) 2.5559 (2H, t, J=6Hz) , 2.72 (2H, brs) , 3.55-3.68 (2H, m) 3.48 (2H, s) 3.98(1H, s)  $\sim 5.29-5.42$  (2H, m)  $\sim 7.45-7.53$ (1H, m), 7.00 (2H, d, J=8Hz), 7.52 (2H, d, J=8Hz)8Hz) , 8.35 (1H.s)

20 実施例-29

- (2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カ ルポニル)アミノ)プロパンアミド

5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルポニ ル) アミノ〕プロパンアミド1.44gを塩化メチレン20ml に溶かし、氷冷攪拌下にピリジン5ml、次いで、オレイ ン酸クロリド1.20gを塩化メチレン10mlに溶かした溶液 を滴下し、さらに1時間攪拌した。反応終了後、反応液 40 を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去し た。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供 し、標記化合物1.93g(収率79%)を得た。

性状;油状

施光度〔α〕D; +32.6° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1764, 1668$ 

質量分析 分子式; C36H58N2O6

理論値 614.4294 実測値 614.4319 NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s) , 1.04 (3H, s) , 1.23-1.45 (20H, m) , 1.41 (3H, s) , 1.46 (3H, s) , 1.66-1.70 (2H, m), 1.93-2.09 (4H, m), 2.54 (2H, t, J=7Hz), 2.66 (2H, t, J=6Hz), 3. 27 (1H, d, J=12Hz) , 3. 52-3. 77 (2H, m) , 3.68 (1H, d, J=12Hz) , 4.10 (1H, s) , 5.29-5.42 (2H, m)  $\sqrt{7.01-7.10}$  (1H, m)  $\sqrt{7.01-7.10}$ 7.01 (2H, d, J=8Hz), 7.57 (2H, d, J=8Hz) 8.11 (1H, s)

実施例-30

N- (4- (オレオイルチオ) フェニル] -3- [N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチ ル) アミノ) プロパンアミド

$$\begin{array}{c|c}
 & Ac0 & Ac0 \\
 & N & S
\end{array}$$

S-p-アミノフェニル チオオレエート779mgと3 - [N-(2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチルー1ーオキソプチル)アミノ]プロピオン酸606mgとを、塩化メチレン30mlに溶かし、氷冷下、塩酸 1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド442mgを加え、そのまま一夜攪拌した。反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥の後、溶媒を留去した。次いで、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物780mg(収率58%)を得た。

性状;油状

施光度  $[\alpha]_D$ ; +14.5° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1748, 1672 質量分析 分子式; C<sub>3</sub>7H<sub>5</sub>8N<sub>2</sub>O<sub>7</sub>S

理論値 674.3964 実測値 674.3991 \*NMR (\$\delta\$, CDC13); 0.89 (3H, t, J=7Hz),

1.03 (3H, s), 1.06 (3H, s), 1.22-1.41
(20H, m), 1.64-1.75 (2H, m), 1.96-2.08
(4H, m), 2.05 (3H, s), 2.08 (3H, s), 2.58
(2H, t, J=6Hz), 2.64 (2H, t, J=7Hz), 3.55
-3.70 (2H, m), 3.85 (1H, d, J=11Hz),

4.02 (1H, d, J=11Hz), 4.87 (1H, s), 5.28
-5.43 (2H, m), 6.69 (1H, t, J=6Hz), 7.34
(1H, d, J=8Hz), 7.60 (2H, d, J=8Hz), 7.81
(1H, brs)

#### 実施例-31

N-(2-N-オレオイルアミノエチル)-3-(N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル) アミノ] プロパンアミド

$$\begin{array}{c|c} AcO & AcO \\ \hline & & \\ &$$

N-(2-アミノエチル)オレオイルアミド1.07gと4-ニトロフェニル 3-[N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル)アミノ]プロピオネート1.40gとをテトラハイドロフラン40mlに溶かし、室温で一夜攪拌した。反応終了後、溶媒を減圧下に留去し、残留物を酢酸エチルに溶かし、炭酸カリウム水溶液、次いで、水で洗浄し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し、標記化合物4.45g(収率75%)を得た。

性状;油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C-H}2980$ ,  $\nu_{C=0}1740$ , 1650

質量分析 分子式; C33H59N3O7

理論値 609.4352 実測値 609.4342

40 NMR (δ, CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),
1.05 (3H, s), 1.09 (3H, s), 1.10-1.40
(18H, m), 1.54-2.42 (12H, m), 2.07
(3H, s), 2.16 (3H, s), 3.20-3.60 (6H, m),
3.86 (1H, d, J=11Hz), 4.05 (1H, d, J=11Hz), 4.05
(1H, d, J=11Hz),

4.86 (1H,s) 、5.30-5.40 (2H,m) 、6.14-6.22 (1H,brs) 、6.52-6.60 (1H,brs) 、7.04-7.12 (1H,brs)

実施例-32

50 N-(2-N-オレオイルアミノエチル)-3-(N-

146

(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチ\*\*ル)アミノ]プロパンアミド

N-(2-N-オレオイルアミノエチル)-3-[N-(2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチル-1-オキソブチル)アミノ]プロパンアミド200mgをメタノール10mlに溶かし、室温攪拌下に1規定カセイソーダ水溶液0.5mlを加え、2時間攪拌した。反応終了後、減圧下で溶媒を留去し、酢酸エチルで抽出し、有機層を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し溶媒を留去した。残留物をシリながルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物150mg(収率86%)を得た。

性状:油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{OH}3324$ ,  $\nu_{C=O}1650$ 

質量分析 分子式; C29H53N3O4

理論値 507.4011

※ 実測値 507.4044

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.94 (3H, s), 1.00 (3H, s), 1.16-1.40

(17H, m) 、 1.50-1.64 (2H, m) 、 1.92-

2.08 (4H, m) , 2.19 (2H, t, J = 7Hz) , 2.30-

2.80 (6H, m) , 3.20-3.54 (6H, m) , 3.62-

3.74 (1H, m) , 4.02 (1H, s) , 5.39-5.44

(2H, m) , 6.40-6.50 (1H, m) , 6.96-7.04

(1H, m) , 7.45-7.53 (1H, m)

実施例-33

N-(2-N-t) N-(2-N-t) N-(2,2,5,5-t) N-(3,2,5,5-t) N-(3,2,5,5-t)

ボニル) アミノ] プロパンアミド

$$\longrightarrow \bigvee_{0}^{0} \bigvee_{N}^{0} \bigvee_{N}^{H} \bigvee_$$

N-(2-アミノエチル) オレオイルアミド3.38gと 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオン酸2.59gと塩酸

1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド1.91gとを塩化メチレン50mlに溶かし、一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物4.58g(収率81%)を得た。

性状:油状

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1650 質量分析 分子式; C<sub>32</sub>H<sub>59</sub>N<sub>3</sub>O<sub>5</sub>

理論値 565.4455

実測値 565.4454

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

0.97 (3H,s) , 1.04 (3H,s) , 1.23-1.40

(14H, m) , 1.43 (3H, s) , 1.47 (H, s) ,

1.52-1.86 (6H, m) , 1.92-2.10 (4H, m) ,

2.18 (2H, t, J=7Hz) , 2.46 (2H, t, J=6Hz) ,

3.29 (1H, d, J=12Hz), 3.38 (3H, brs),

3.44-3.62 (4H, m) , 3.67 (1H, d, J=12Hz) ,

4.08 (1H, s) , 5.30-5.42 (2H, m) , 6.20-

6.30 (1H, brs) 、6.65-6.73 (1H, brs) 、

6.99-7.08 (1H, brs)

実施例-34

50 N- (3-オレオイルアミノプロピル) -3- [N-

(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カル\* \*ボニル) アミノ] プロパンアミド

N-(3-アミノプロピル)オレオイルアミド3.39gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gと塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド1.91gとを塩化メチレン50mlに溶かし、一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物2.7g(収率47%)を得た。

性状:油状

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1660 質量分析 分子式; C<sub>33</sub>H<sub>61</sub>N<sub>3</sub>O<sub>5</sub>

理論値 579.4611

実測値 579.4630

 $\times NMR$  ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

0.97 (3H, s) 、1.04 (3H, s) 、1.10-1.40 (20H, m) 、1.42 (3H, s) 、1.46 (3H, s) 、

1.54-1.90 (5H, m) , 1.90-2.10 (3H, m) ,

2. 20 (2H, t, J = 7Hz), 2. 47 (2H, t, J = 6Hz),

3. 20-3. 36 (5H, m) , 3. 48-3. 66 (2H, m) ,

3.69 (1H, d, J=12Hz) , 4.08 (1H, s) , 5.30

- 5.40 (2H, m) 、 6.15-6.25 (1H, m) 、 6.58

-6.66 (1H, m), 7.02-7.10 (1H, m)

実施例-35

**※** 

N-(3-オレオイルアミノプロビル)-3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロパンアミド0.58gを酢酸20mlと水10mlの混合溶媒に溶かし、室温で一夜攪拌した。反応終了後減圧で溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物0.48g(収率89%)を得た。

性状;油状

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1650 質量分析 分子式; C<sub>30</sub>H<sub>57</sub>N<sub>3</sub>O<sub>5</sub>

理論値 539.4297

実測値 539.4291

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

0.90 (3H, s) 、1.01 (3H, s) 、1.20-1.40 (20H, m) 、1.55-1.68 (4H, m) 、1.92-2.08 (4H, m) 、2.19 (2H, t, J=6Hz) 、2.36-2.54 (2H, m) 、3.16-3.40 (6H, m) 、3.48 (2H, s) 、3.42-3.56 (1H, m) 、3.62-3.76 (1H, m) 、4.00 (1H, s) 、5.28-5.42 (2H, m) 、6.18-6.24 (1H, m) 、6.85-6.94 (1H, m) 、7.42-7.52 (1H, m)

実施例-36

N-(3-オレオイルアミノプロピル)-3-(N-(2,4-ジヒドロキシー3,3-ジメチルー1-オキソプチル)アミノ]プロパンアミド0.54gをピリジン5mlに溶かし無水酢酸10mlを加え一夜攪拌した。反応終了後溶媒を減圧留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物0.62g(収率99%)を得た。

性状;油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1738, 1658$ 

質量分析 分子式; C34H61N3O7

理論値 623.4508 実測値 623.4499

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

\* 1.04 (3H, s) , 1.08 (3H, s) , 1.16-1.50 (23H, m) , 1.56-1.72 (2H, m) , 1.90-2.06 (2H, m) , 2.07 (3H, s) , 2.15 (3H, s) , 2.19 (2H, t, J=7Hz) , 2.46 (2H, t, J=6Hz) , 2.32-2.48 (2H, m) , 3.16-3.40 (5H, m) , 3.48-3.62 (2H, m) , 3.86 (1H, d, J=11Hz) , 4.03 (1H, s) , 4.90 (1H, s) , 5.28-5.40 (2H, m) , 5.95-6.06 (1H, m) , 6.60-6.70 (1H, m) , 7.18-7.28 (1H, m)

実施例-37

N-(4-オレオイルアミノブチル)-3-[N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

$$\longrightarrow \bigvee_{0} \bigvee_{N} \bigvee_$$

N-(4-アミノブチル)オレオイルアミド3.77gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gと塩酸1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド1.91gとを塩化メチレン50mlに溶かし、一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物2.66g(収率45%)を得た。

性状:油状

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1648 質量分析 分子式; C<sub>34</sub>H<sub>63</sub>N<sub>3</sub>O<sub>5</sub>

理論値 593.4768 実測値 593.4797 NMR (δ, CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.20-1.40 (18H, m), 1.43 (3H, s), 1.46 (3H, s), 1.50-1.70 (6H, m), 1.86-2.10 (6H, m), 2.16 (2H, t, J=8Hz), 2.45 (2H, t, J=6Hz), 3.20-3.32 (5H, m), 3.42-3.66 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 4.08 (1H, s), 5.26 -5.42 (2H, m), 5.78-5.86 (1H, m), 6.35

-6.45 (1H, m) , 7.02-7.12 (1H, m)

# 実施例-38

N-(4-オレオイルアミノブチル)-3-[N-(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル)アミノ]プロパンアミド

N- (4-オレオイルアミノブチル) -3- (N- (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミドI.19gを酢酸20mlと水10mlとの混合溶媒に溶かし、室温で一夜攪拌した。反応終了後減圧で溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物0.43g(収率39%)を得た。

性状;油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0.1650}$ 

質量分析 分子式; C31H59N3O5

理論値 553.4455

実測値 553.4474

\*NMR ( \( \delta \), CDC13 \); 0.88 (3H, t, J=7Hz) ,
0.95 (3H, s) , 0.99 (3H, s) , 1.18-1.40
(17H, m) , 1.40-1.66 (6H, m) , 1.922.10 (4H, m) , 2.18 (2H, t, J=6Hz) , 2.402.50 (2H, m) , 2.70-3.32 (6H, m) , 3.323.72 (6H, m) , 4.00 (1H, s) , 5.30-5.42
(2H, m) , 6.04-6.10 (1H, m) , 6.60-6.70

(1H, m), 7.42-7.52 (1H, m)

20 実施例-39

N-4-(オレオイルアミノブチル)-3-(N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル)アミノ]プロパンアミド

N-(4-オレオイルアミノブチル)-3-[N-(2,4-ジヒドロキシー3,3-ジメチル-1-オキソプチル)アミノ]プロパンアミド0.55gをピリジン5mlに溶かし、無水酢酸10mlを加え一夜攪拌した。反応終了後溶媒を減圧留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物0.52g(収率82%)を得た。

性状:油状

}

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1730, 1650$ 

質量分析 分子式; C35H63N3O7

理論値 637.4566

実測値 637.4584

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.03 (3H, s) 、1.07 (3H, s) 、1.20-1.40 (18H, m) 、1.50-1.70 (6H, m) 、1.70-

2.10 (6H, m) 、 2.07 (3H, s) 、 2.16 (3H, s) 、

2.16 (2H, t, J=7Hz) , 2.38 (2H, t, J=6Hz) ,

3.20-3.30 (4H, m) , 3.42-3.62 (2H, m) ,

3.85 (1H, d, J=11Hz), 4.20 (1H, d, J=11Hz),

4.93 (1H, s) , 5.30-5.42 (2H, m) , 5.76-

5.86 (1H, m) , 6.22-6.30 (1H, m) , 7.00-

7.08 (1H, m)

## 実施例-40

N-(5-オレオイルアミノペンチル)-3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

N-(5-アミノペンチル)オレオイルアミド3.66g と3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサ ン-4-カルボニル) アミノ〕プロピオン酸2.59gと塩 酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド1.91gとを塩化メチレン50mlに溶かし、 一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸 ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合 物3.64g(収率60%)を得た。

性状;油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1660$ 質量分析 分子式; C35H65N3O5

理論値 607.4923 実測値 607.4906 \* NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s) , 1.04 (3H, s) , 1.20-1.74 (30H, m) \ 1.46 (3H, s) \ 1.48 (3H, s) \ 1.90-2.10 (4H, m)  $\cdot$  2.16 (3H, t, J=7Hz)  $\cdot$ 2.44 (2H, t, J = 7Hz), 3.24 (2H, dt, J = 6Hz, 7Hz) 3.29 (1H, d, J=12Hz) 3.44-3.66(2H, m) , 3.68 (1H, d, J=12Hz) , 4.07 (1H, d)s) 、5.32-5.44 (2H, m) 、5.54-5.62 (1H, m) , 6.05-6.12 (1H, m) , 6.96-7.08 (1H, m) 実施例-41 (2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル

ボニル) アミノ] プロパンアミド

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\$$

$$\longrightarrow \bigvee_{0}^{0} \bigvee_{N}^{H} \bigvee_{N}^{H} \bigvee_{N}^{0}$$

N-(6-アミノヘキシル)オレオイルアミド3.81g と3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサ ン-4-カルポニル)アミノ)プロピオン酸2.59gと塩 酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド1.91gとを塩化メチレン50mlに溶かし、 一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸 ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合 物2.92g(収率47%)を得た。

性状:油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1664, 1644$ 質量分析 分子式; C36H67N3O5

理論値 621.5080

実測値 621.5057

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s) \ 1.04 (3H, s) \ 1.18-1.76 (32H, m) 、 1.42 (3H, s) 、 1.46 (3H, s) 、 1.92-2.10 (4H, m) 2.15 (2H, t, J=7Hz) .2.44 (2H, t, J=7Hz) , 3.23 (2H, dt, J=6Hz, 7Hz) 3.29 (1H, d, J=12Hz) 2.44-3.66(4H, m) , 3.68 (1H, d, J=12Hz) , 4.07 (1H, d, J=12Hz)s) 、5.30-5.42 (2H, m) 、5.48-5.58 (1H, m) 5.96-6.06 (1H, m) 7.00-7.06 (1H, m) 実施例-42

(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル

ボニル) アミノ〕プロパンアミド

N-(8-アミノオクチル)オレオイルアミド4.08g と3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサ ン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gと塩 酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド1.91gとを塩化メチレン50mlに溶かし、 一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸 ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合 20 物1.36g(収率21%)を得た。

性状:油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1664, 1644$ 

質量分析 分子式; C38H71N3O5

理論値 649.5392

実測値 649.53886

\* NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz). 0.97 (3H, s) , 1.04 (3H, s) , 1.20-1.40 (27H, m) . 1.42 (3H, s) . 1.46 (3H, s) . 1.56-1.72 (4H, m) , 1.92-2.10 (4H, m) , 2.15 (2H, t, J=7Hz) , 2.43 (2H, t, J=7Hz) , 3.18-3.26 (5H, m) , 3.28 (1H, d, J=12Hz) , 3.44-3.66 (4H, m) , 3.68 (1H, d, J=12Hz) , 4.07 (1H, s) , 5.30-5.40 (2H, m) , 5.40-5.48 (1H, m) , 5.86-5.94 (1H, m) , 6.98-7.06 (1H, m)

# 実施例-43

2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ ル)アミノ]プロパンアミド

156

2-アミノエチル オレイネート3.26gと3-[N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル ボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gと塩酸 1-エチ ルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)カルボジイミ 40 ド1.91gとを塩化メチレン50mlに溶かし、一夜撹拌し た。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウム で乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラム クロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物1.75g (収率31%)を得た。

性状;油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1742, 1660$ 質量分析 分子式; C32H58N2O6

理論値 566.4294 実測値 566.4304 NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.16-1.40 (H, m)1.42 (3H, s) , 1.46 (3H, s) , 1.52-1.70 (4H, m) , 1.70-1.90 (2H, m) , 1.96-2.08 (2H, m) , 2.32 (2H, t, J=7Hz) , 2.46 (2H, t, J=7Hz) , 3.29 (1H, d, J=12Hz) , 3.42-3.66 (4H, m) , 3.68 (1H, d, J=12Hz) , 4.07 (1H, s) , 4.15 (2H, t, J=12Hz) , 5.32-5.40 (2H, m) , 6.08-6.18 (1H, m) , 6.98-7.08 (1H, m)

#### 実施例-44

2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ ル) アミノ] プロピオネート

N-(2-ヒドロキシエチル)オレオイルアミド0.97 gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸0.78gとジシクロヘキシルカルボジイミド0.61g及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン0.36gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物1.50g(収率90%)を得た。

性状;油状

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1742, 1658 質量分析 分子式; C<sub>32</sub>H<sub>58</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>

理論値 566.4254

\* 実測値 566.4274

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.98 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.22-1.38 (18H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s), 1.50-1.72 (5H, m), 1.92-2.08 (4H, m), 2.21 (2H, t, J=7Hz), 2.56 (2H, t, J=6Hz), 3.29 (1H, d, J=12Hz), 3.42-3.70 (4H, m), 3.66 (1H, d, J=12Hz), 4.08 (1H, s), 4.18 (1H, s), 5.28-5.40 (2H, m), 6.27-6.38

(1H. brs) , 6.88-6.96 (1H. brs)

## 実施例-45

2-(N-オレオイルアミノ) エチル 3-(N-(2,4-ジヒドロキシー3,3-ジメチルー1-オキソブチル) アミノ] プロピオネート

2-(N-オレオイルアミノ) エチル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート880mgを酢酸20mlと水10mlとの混合溶媒に溶かし、室温で一夜撹拌した。反応終了後減圧で溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物740mg(収率91%)を得た。

性状;油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{OH}3324$ ,  $\nu_{C=O}1740, 1650$ 

質量分析 分子式; C29H54N2O6

理論値 526.3952 実測値 526.3961 NMR (\$\delta\$, CDC13); 0.88 (3H, t, J=7Hz),
0.94 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.20-1.40
(20H, m), 1.52-1.68 (2H, m), 1.902.10 (3H, m), 2.20 (2H, t, J=7Hz), 2.492.58 (2H, m), 2.80-3.30 (3H, m), 3.383.76 (6H, m), 4.02 (1H, s), 4.05-5.42 (2H, m), 6.20-6.30 (1H, brs), 7.30-7.40
(1H, brs)

#### 実施例-46

N-メチル-N-(2-ヒドロキシエチル)オレオイルアミド3.40gと3-(N-(2,2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30m1に溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩20水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物3.42g(収率59%)を得た。

性状;油状

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1740, 1658 質量分析 分子式; C<sub>33</sub>H<sub>60</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>

理論値 580.4452

#### \* 実測値 580.4478

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.22-1.42 (19H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s), 1.55-1.70 (3H, m), 1.90-2.10 (4H, m), 2.30 (2H, tt, J=7Hz, 7Hz), 2.52-2.60 (2H, m), 3.05 (3H, s), 3.29 (1H, d, J=12Hz), 3.42-3.67 (4H, m), 3.68 (1H, d, J=12Hz), 4.08 (1H, s), 4.24 (2H, t, J=7Hz), 5.30-5.42 (2H, m), 6.98-7.08 (1H, m)

# 実施例-47

3-(N-オレオイルアミノ)プロピル <math>3-(N-1)(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

50

N-(3-ヒドロキシプロピル)オレオイルアミド3.40gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱環流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物4.52g(収率78%)を得た。

性状;油状

質量分析 分子式; C<sub>33</sub>H<sub>60</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 理論値 580.4450 実測値 580.4449 NMR (δ, CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz)、 0.98 (3H, s)、1.04 (3H, s)、1.10-1.50 (21H, m)、1.43 (3H, s)、1.46 (3H, s)、 1.52-1.86 (2H, m)、1.84 (2H, tt, J=6Hz, 7Hz)、1.90-2.10 (3H, m)、2.17 (2H, t, J=7Hz)、2.56 (2H, t, J=6Hz)、3.28 (1H, d, J=12Hz)、3.33 (2H, dd, J=6Hz, 7Hz)、

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1740, 1654$ 

3.35-3.60 (2H, m) , 3.68 (1H, d, J=12Hz) , 4.08 (1H, s) , 4.15 (2H, t, J=7Hz) , 5.28-5.42 (2H, m) , 5.92-60.2 (1H, brs) , 6.90 - 7.00 (1H, brs)

\*実施例-48

3-(N-オレオイルアミノ) プロピル 3-(N-(2,4-ジヒドロキシー3,3-ジメチル-1-オキソプチル) アミノ] プロピオネート

162

3-N-オレオイルアミノプロピル 3- (N- (2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート0.58gを酢酸20mlと水10mlの混合溶媒に溶かし、室温で一夜撹拌した。反応終了後減圧で溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物0.49g(収率90%)を得た。

性状;油状

IR (cm<sup>-1</sup>, neat)\_; ν<sub>C=0</sub>1740, 1652 質量分析 分子式; C<sub>30</sub>H<sub>56</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>

理論値 540.4145 実測値 540.4138

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

実施例-49

3-(N-オレオイルアミノ)プロピル 3-(N-(2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチルー<math>1-オキソプチル)アミノ)プロピオネート

Ж

3-(N-オレオイルアミノ)プロピル 3-(N- 40 (2,4-ジヒドロキシー3,3-ジメチルー1-オキソブチル)アミノ)プロピオネート540mgをピリジン5mlに溶かし、無水酢酸10mlを加え一夜撹拌した。反応終了後溶媒を減圧留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物500mg(収率80%)を得た。

性状;油状

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1740, 1650 質量分析 分子式; C34H<sub>60</sub>N<sub>2</sub>O8

理論値 624.4348

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 1.04 (3H, s), 1.07 (3H, s), t.15-1.40 (21H, m), 1.55-1.72 (2H, m), 1.84 (2H, tt, J=6Hz, 6Hz), 1.92-2.10 (3H, m), 2.07 (3H, s), 2.15 (3H, s), 2.16 (2H, t, J=7Hz), 2.54 (2H, t, J=6Hz), 3.20-3.68 (4H, m), 3.83 (1H, d, J=11Hz), 4.09 (1H, d, J=11Hz), 4.12 (2H, d, J=6Hz),

4.93 (1H, s), 5.30-5.38 (2H, m), 5.92-

6.02 (1H, m), 6.70-6.80 (1H, m)

実測値 624.4323

実施例-50

\* (2,4-ジベンソイルオキシ-3,3-ジメチル-1-オキ 3- (N-オレオイルアミノ) プロピル 3- (N- \* ソプチル) アミノ] プロピオネート

3-(N-オレオイルアミノ)プロピル 3-(N-(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチ ル) アミノ] プロピオネート270mgをピリジン5mlに溶か し、塩化ペンゾイル281mgを加え一夜撹拌した。反応終 了後溶媒を減圧留去し、残留物をシリカゲルカラムクロ マトグラフィーに供し精製し、標記化合物260mg(収率6 9%) を得た。

性状;油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1722, 1650$ 

質量分析 分子式; C44H64N2O8

理論値 748.4662 実測値 748.4673

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

※ 1.20-1.40 (25H, m) , 1.52-1.64 (2H, m) , 1.76 (2H, tt, J = 6Hz, 7Hz), 1.92-2.06 (4H, m), 2.11 (2H, t, J=7Hz), 2.51 (2H, t, J=6Hz), 3.18-3.40 (2H, m), 3.40-3.66 (2H, m), 4.02 (2H, t, J=6Hz), 4.28 (1H, t)d, J=10Hz), 4.33 (1H, d, J=10Hz), 5.30 -5.40 (2H, m), 5.82-5.92 (1H, m), 6.78 -6.86 (1H, m), 7.40-7.50 (4H, m), 7.52-7.64 (2H, m), 8.00-8.10 (4H, m)

実施例-51

3-(N-オレオイルアミノ)プロピル 3-[N-(4-ベンゾイルオキシー2-ヒドロキシー3,3-ジメ チルー1-オキソプチル)アミノ]プロピオネート

3-(N-オレオイルアミノ)プロピル 3-(N-(2,4-ジヒドロキシー3,3-ジメチルー1ーオキソプチ 40 ル) アミノ〕プロピオネート540mgをピリジン5mlに溶か し、塩化ベンゾイル140mgを加え一夜撹拌した。反応終 了後溶媒を減圧留去し、残留物をシリカゲルカラムクロ マトグラフィーに供し精製し、標記化合物318mg(収率5 1%) を得た。

性状;油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1740, 1720, 1660$ 

質量分析 分子式; C37H60N2O6

理論値 628.4449 実測値 628.4423 NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.06 (3H, s) , 1.18 (3H, s) , 1.16-1.40 (17H, m), 1.48-1.62 (2H, m), 1.62-

1.70 (3H, m), 1.81 (2H, tt, J = 7Hz, 7Hz),

1.92-2.08 (3H, m), 2.11 (3H, t, J=7Hz),

2.42-2.70 (2H, m), 3.18-3.30 (1H, m),

3.34-3.48 (2H, m) , 3.64-3.76 (1H, m) ,

4.00-4.05 (2H, m), 4.12 (1H, d, J=12Hz),

4. 14-4. 24 (1H, m), 4. 38 (1H, d, J=12Hz),

4.64-4.68 (1H, brs), 5.28-5.40 (2H, m),

5.72-5.82 (1H, brs), 7.30-7.38 (1H, m),

7.44 (2H, dd, J = 7Hz, 7Hz), 7.56 (1H, dd,

J=7Hz,7Hz),8.05 (2H,d,J=7Hz) 実施例-52

3 - N - オレオイルアミノプロピル 3 - [N - (2 - \*)]

\*フェニルー5,5ージメチルー1,3ージオキサンー4ーカルボニル)アミノ]プロピオネート

$$0 \longrightarrow 0 \\ \downarrow N \\ \downarrow$$

N-(3-ヒドロキシプロピル)オレオイルアミド3. 40gと3-[N-(2-フェニル-5,5-ジメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸 20 3.07gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30 mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物5.34g(収率85%)を得た。

性状:油状

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1738, 1<del>6</del>62 質量分析 分子式; C<sub>37</sub>H<sub>60</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>

理論値 628.4452 実測値 628.4465

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.11 (3H, s) ,1.20 (3H, s) ,1.22-1.43 (13H, m) ,1.52-1.72 (6H, m) ,1.77 (2H, tt, J=7Hz, 7Hz) ,1.90-2.06 (4H, m) ,

2.14 (2H, tt, J=7Hz, 7Hz) ,2.38 (2H, t, J=7Hz) ,2.52 (2H, t, J=7Hz) ,3.26 (1H, dt, J=6Hz, 7Hz) ,3.46-3.62 (4H, m) ,

3.69 (1H, d, J=12Hz) ,4.10 (1H, t, J=7Hz) ,4.11 (1H, s) ,5.30-5.42 (2H, m) ,5.52 (1H, s) ,5.82-5.92 (1H, m) ,6.90-7.04 (1H, m) ,7.38-7.44 (3H, m) ,7.48-7.53 (2H, m)

## 実施例-53

30 3-N-オレオイルアミノプロピル 3- [N-(3,3 -ジメチル-1,5-ジオキサスピロ [5,5] ウンデカン-3-カルボニル) アミノ] プロピオネート

N-(3-ヒドロキシプロピル)オレオイルアミド3. 40gと3-(N-(3,3-ジメチル-1,5-ジオキサスピ ロ〔5,5〕ウンデカン-3-カルボニル)アミノ〕プロ ピオン酸2.99gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g 及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをト ルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷 却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和 食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶 媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラ フィーに供し精製し、標記化合物5.46g(収率88%)を 得た。

性状;油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1740, 1652$ 

質量分析 分子式; C36H64N2O6

理論値 620.4763

実測値 620.4761

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.98 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.22-2.10 (36H, m), 2.17 (2H, t, J=7Hz), 2.56 (2H, t)t, J=6Hz), 3.26 (1H, d, J=12Hz), 3.32

168

(2H, dt, J=6Hz, 7Hz), 3.50-3.68 (4H, m),

3.71 (1H, d, J=12Hz), 4.10 (1H, s),

4.15 (2H, t, J = 7Hz), 5.28-5.40 (2H, m),

5.90-5.98 (1H, m) , 6.98-7.10 (1H, m)

実施例-54 3-(N-オレオイルアミノ)プロピル 3-(N-(2-ヒドロキシー3,3-ジメチルー4-(トリメチル アセチル)オキシ-1-オキソブチル)アミノ〕プロピ オネート

3-(N-オレオイルアミノ)プロピル 3-[N-(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチ ル) アミノ] プロピオネート540mgをピリジン5mlに溶か 30 し、塩化ピバロイル220mgを加え一夜撹拌した。反応終 了後溶媒を減圧留去し、残留物をシリカゲルカラムクロ マトグラフィーに供し精製し、標記化合物139mg(収率2 2%) を得た。

性状;油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1740, 1660$ 

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.20-1.38 (25H, m), 1.59 (9H, s), 1.52

 $\times$  - 1.70 (2H, m), 1.85 (2H, tt, J=7Hz, 7Hz),

1.94-2.06 (6H, m), 2.17 (2H, t, 7Hz),

2.56 (2H, t, J=7Hz), 3.28-3.40 (2H, m),

3.54-3.62 (2H, m), 4.07 (1H, d, J=12Hz),

4.10-4.20 (2H, m), 4.68 (1H, d, J=12Hz),

5.11 (1H, s) , 5.28-5.40 (2H, m) , 5.70

-5.80 (1H, m), 6.94-7.02 (1H, m)

実施例-55

3-(N-ヘキサノイルアミノ)プロピル 3-[N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル ボニル)アミノ〕プロピオネート

×

N-(3-ヒドロキシプロピル) ヘキサンアミド1.75 50 gと3-(N-2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサ

ンー4ーカルボニル)アミノ〕プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4ー(N,Nージメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物1.90g(収率46%)を得た。

性状;油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1740, 1658$ 

質量分析 分子式; C21H38N2O6

理論値 414.2730 実測値 414.2741

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.90 (3H, t, J=7Hz),

\* 0.98 (3H, s) ,1.04 (3H, s) ,1.22-1.36 (3H, m) ,1.43 (3H, s) ,1.46 (3H, s) ,
1.58-1.74 (1H, m) ,1.85 (2H, tt, 7Hz,
7Hz) ,2.18 (2H, t, J=7Hz) ,2.56 (2H, t,
J=7Hz) ,3.29 (1H, d, J=12Hz) ,3.33 (2H,
dt, J=6Hz, 7Hz) ,3.46-3.66 (4H, m) ,
3.68 (1H, d, J=12Hz) ,4.08 (1H, s) ,
4.16 (2H, t, J=12Hz) ,5.94-6.02 (1H, m) ,
6.92-7.04 (1H, m)

#### 10 実施例-56

3-(N-オクタイイルアミノ) プロピル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

170

N-(3-ヒドロキシプロピル)オクタンアミド2.03 gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.56gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除30き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物2.91g(収率66%)を得た。

性状;油状

IR(cm<sup>-1</sup>, neat);ν<sub>C=0</sub>1738, 1658 質量分析 分子式;C<sub>23</sub>H<sub>42</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>

理論値 442.3043

実測値 442.3054

実施例-57

3-(N-デカノイルアミノ) プロピル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ〕プロピオネート

$$\bigcup_{0} \bigcup_{M} \bigcup_{N} \bigcup_{N} \bigcup_{M} \bigcup_{N} \bigcup_{M} \bigcup_{M$$

N-(3-ヒドロキシプロピル) デカンアミド2.29g 50 と3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサ

ン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオン酸2.59g,ジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4- (N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物4.61g (収率98%)を得た。

性状;油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1740, 1662$ 

質量分析 分子式; C25H46N2O6

理論値 470.3356 実測値 470.3377

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

\* 0.98 (3H, s) ,1.04 (3H, s) ,1.20-1.34 (6H, m) ,1.42 (3H, s) ,1.46 (3H, s) ,

1.56-1.78 (4H, m) ,1.82-1.94 (3H, m) ,

2.17 (2H, t, J=7Hz) ,2.36-2.44 (1H, m) ,

2.56 (2H, t, J=7Hz) ,3.29 (1H, d, J=12Hz) ,

3.33 (2H, dt, J=6Hz, 7Hz) ,3.46-3.66 (4H, m) ,3.68 (1H, d, J=12Hz) ,4.08 (1H, s) ,

4.15 (2H, t, J=12Hz) ,5.92-6.02 (1H, m) ,

6.08-6.18 (1H, m) ,6.92-7.07 (1H, m)

#### 10 実施例-58

3-(N-F) (N-F) (N-F) (1, 2, 5, 5-F) (N-1, 3- $\frac{1}{2}$ ) (N-F) (1, 2, 5, 5-F) (N-F) (N-F)

172

N-(3-ヒドロキシプロピル)ドデカンアミド2.57 gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物3.19g(収率64%)を得た。

性状;油状

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1738, 1660 質量分析 分子式; C<sub>2</sub>7H<sub>50</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>

理論値 498.3668 実測値 498.3676 NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>): 0.87 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.18-1.36 (7H, m), 1.41 (3H, s), 1.45 (3H, s), 1.56-1.76 (6H, m), 1.78-1.94 (4H, m), 2.16 (2H, t, J=7Hz), 2.36-2.42 (2H, m), 2.55 (2H, t, J=7Hz), 3.28 (1H, d, J=7Hz), 3.31 (2H, dt, J=6Hz, 7Hz), 3.44-3.65 (4H, m), 3.67 (1H, d, J=12Hz), 4.06 (1H, s), 4.14 (2H, t, J=7Hz), 5.96-6.02 (1H, m), 6.90-7.04 (1H, m)

## 実施例-59

3-(N-F)ラデカノイルアミノ)プロピル 3-(N-(2,2,5,5-F)ラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート

N-(3-ヒドロキシプロピル)テトラデカンアミド 2.87gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物4.63g(収率88%)を得た。

性状;油状

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1740, 1656 質量分析 分子式; C<sub>2</sub>9H<sub>54</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>

理論値 526.3981 実測値 526.3983 \*NMR ( \( \delta \), CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),
0.98 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.20-1.34
(15H, m), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s),
1.52-1.64 (4H, m), 1.84 (2H, tt, J=7Hz,
7Hz), 2.17 (2H, t, J=7Hz), 2.36-2.44
(1H, m), 2.56 (2H, t, J=7Hz), 3.29 (1H,
d, J=12Hz), 3.33 (2H, dt, J=6Hz, 7Hz),
3.48-3.66 (4H, m), 3.68 (1H, d, J=12Hz),
4.08 (1H, s), 4.16 (2H, t, J=7Hz), 5.92
-5.96 (1H, m), 6.90-7.02 (1H, m)

実施例-60

$$0 0 0 H 0 0 H 0$$

N-(3-ヒドロキシプロピル) ヘキサデカンアミド3.13gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ) ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物5.48g(収率99%)を得た。

性状;油状

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1740, 1658 質量分析 分子式; C<sub>31</sub>H<sub>58</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>

理論値 554.4294

実測値 554.4301

NMR (る, CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),
0.98 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.21-1.36
(22H, m), 1.43 (3H, s), 1.46 (3H, s),
1.56-1.98 (6H, m), 1.84 (2H, tt, J=7Hz,
7Hz), 2.17 (2H, t, J=7Hz), 2.56 (2H, t,
J=7Hz), 3.29 (1H, d, J=12Hz), 3.32
(2H, dd, J=7Hz, 6Hz), 3.67 (1H, d, J=12Hz),
4.08 (1H, s), 4.16 (2H, t, J=12Hz),
5.92-5.98 (1H, m), 6.92-7.04 (1H, m)

実施例-61

3 - (N-オクタデカノイルアミノ) プロピル <math>3 - (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-

N-(3-ヒドロキシプロピル)オクタデカンアミド3.42gと3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱遺流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物3.90g(収率67%)を得た。

性状;油状

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1738, 1652 質量分析 分子式; C<sub>33</sub>H<sub>62</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>

理論値 582.4608

\* 実測値 582.4619

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.98 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.20-1.36 (17H, m), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s), 1.54-1.96 (10H, m), 2.17 (3H, t, J=7Hz), 2.56 (2H, t, J=7Hz), 3.28 (1H, t, J=12Hz), 3.33 (2H, dt, J=6Hz, 7Hz), 3.44-3.62 (4H, m), 3.67 (1H, d, J=12Hz), 4.08 (1H, s), 4.16 (2H, t, J=7Hz), 5.96-

176

6.02 (1H, m), 6.92-7.04 (1H, m)

実施例-62

3-(N-リノレオイルアミノ)プロピル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カル ボニル)アミノ]プロピオネート

$$0 0 0 H + HO \sim N$$

$$\longrightarrow 0 0 0 0 0 0 0$$

N-(3-ヒドロキシプロピル)リノレオイルアミド3.38gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を30除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物を収率67%で得た。

性状;油状

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1740, 1654 質量分析 分子式; C<sub>33</sub>H<sub>58</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>

理論値 578.4294 実測値 578.4291

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.89 (3H, t, J=7Hz),

0.98 (3H, s) , 1.04 (3H, s) , 1.20-1.44 (17H, m) , 1.43 (3H, s) , 1.46 (3H, s) , 1.52-1.76 (4H, m) , 1.84 (2H, tt, J=7Hz, 7Hz) , 2.00-2.10 (6H, m) , 2.17 (2H, t, J=7Hz) , 2.36-2.44 (1H, m) , 2.56 (2H, t, J=7Hz) , 2.77 (2H, t, J=7Hz) , 3.29 (1H, d, J=12Hz) , 3.32 (2H, dd, J=6Hz, 7Hz) , 3.46-3.64 (4H, m) , 3.67 (1H, d, J=12Hz) , 4.08 (1H, s) , 4.16 (2H, t, J=12Hz) , 5.28-5.42 (1H, m) , 5.92-6.00 (1H, m) , 6.94-7.02 (1H, m)

実施例-63

3-(N-U)/U/Uアミノ)プロピル 3-(N-U)/U0, 2, 2, 5, 5-F1, 3-U3 3-U4 3-U7 3-

40

N-(3-ヒドロキシプロピル) リノレニルアミド3. 35gと3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオ キサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59g とジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N ージメチルアミノ) ピリジン1.22gとをトルエン30mlに 溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を 除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄 し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、 残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し 20 精製し、標記化合物4.09g(収率71%)を得た。

性状:油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1738, 1652$ 質量分析 分子式; C33H56N2O6

理論値 576.4138 実測値 576.4126

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.97 (3H, t, J=7Hz),

0.98 (3H, s), 1.05 (3H, s), 1.26-1.44 (12H, m), 1.43 (3H, s), 1.46 (3H, s), 1.53-1.74 (6H, m) , 1.80-1.92 (4H, m) , 2.02-2.10 (2H, m), 2.17 (2H, t, J=7Hz), 2.34-2.42 (2H, m), 2.56 (2H, t, J=7Hz), 3.29 (1H, d, J = 12Hz), 2.74-2.86 (2H, m), 3. 28 (1H, d, J=12Hz), 3. 32 (2H, dd, J=6Hz, 7Hz) , 3.42-3.66 (4H, m) , 3.68 (1H, d, J = 12Hz), 4.07 (1H, s), 4.15 (2H, t, J =12Hz), 5. 26-5. 44 (6H, m), 5. 90-6. 00 (1H, m), 6.92-7.06 (1H, m)

実施例-64

 $4 - (N - \pi \nu \pi + \pi \nu$ 2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ ル) アミノ〕プロピオネート

N-(4-ヒドロキシプチル)オレオイルアミド3.54  $g \ge 3 - (N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル - 1, 3 - ジオキ$ サン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gと ジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ) ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶 かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除 き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄 し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、 残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し 精製し、標記化合物5.05g(収率85%)を得た。

性状:油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1740, 1662$ 質量分析 分子式; C34H62N2O6

理論値 594.4608 実測値 594.4618

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.20-1.40 (23H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s), 1.50-1.80 (6H, m), 1.86-2.10 (3H, m), 2.17(2H, dt, J=6Hz, 7Hz), 2.56 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.40-3.66 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 4.08 (1H, s), 4.12 (2H, t, J = 6Hz), 5.30-5.40 (2H, m), 5.48-5.56 (1H, m) , 6.90-7.00 (1H, m) 実施例-65

4-(N-オレオイルアミノ) ブチル 3-[N-(2.

4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル)\*\*アミノ)プロピオネート

$$\bigcup_{0} \bigcup_{H} \bigcup_{0} \bigcup_{0} \bigcup_{N} \bigcup_{M} \bigcup_{0} \bigcup_{M} \bigcup_{N} \bigcup_{M} \bigcup_{M$$

4-(N-オレオイルアミノ)ブチル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート0.59gを酢酸20mlと水10mlの混合溶媒に溶かし、室温で一夜攪拌した。反応終了後減圧で溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物0.50g(収率91%)を得た。

性状;油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1740, 1658$ 

質量分析 分子式; C31H58N2O6

理論値 554.4293 実測値 554.4291 
$$\begin{split} \text{**NMR} & (\delta \text{, CDC1}_3) \text{; } 0.88 \text{ (3H, t, J} = 7\text{Hz) ,} \\ 0.94 \text{ (3H, s) , } 1.01 \text{ (3H, s) , } 1.18 - 1.42 \\ \text{ (21H, m) , } 1.50 - 1.80 \text{ (6H, m) , } 1.90 - \\ 2.12 \text{ (3H, m) , } 2.18 \text{ (2H, t, J} = 7\text{Hz) , } 2.45 \\ -2.57 \text{ (2H, m) , } 3.10 - 3.80 \text{ (8H, m) , } 4.02 \\ \text{ (1H, m) , } 4.05 - 4.13 \text{ (1H, m) , } 4.18 - 4.26 \\ \text{ (1H, m) , } 5.30 - 5.41 \text{ (2H, m) , } 5.88 - 5.96 \\ 20 \text{ (1H, m) , } 7.34 - 7.44 \text{ (1H, m)} \end{split}$$

# 実施例-66

5-(N-オレオイルアミノ) ペンチル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

180

$$\longrightarrow \bigvee_{0} \bigvee_{0} \bigvee_{N} \bigvee_{0} \bigvee_{N} \bigvee_{0} \bigvee_{N} \bigvee_$$

N-(5-ヒドロキシペンチル) オレオイルアミド3. 68gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ) ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物4.99g(収率82%)を得た。

性状:油状

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ;  $\nu_{C=01738, 1658}$  質量分析 分子式; C35H64N2O6

理論値 608.4764 実測値 608.4764 NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.20-1.80 (26H, m), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s), 1.84-2.10 (4H, m), 2.15 (2H, t, J=6Hz), 2.56 (2H, t, J=6Hz), 3.25 (1H, dt, J=6Hz, 6Hz), 3.29 (1H, d, J=12Hz), 3.40-3.68 (4H, m), 3.68 (1H, d, J=12Hz), 4.08 (1H, s), 4.10 (2H, t, J=12Hz), 5.30-5.40 (2H, m), 5.48-5.54 (1H, m), 6.90-7.02 (1H, m)

#### 実施例-67

5-(N-オレオイルアミノ) ヘキシル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

50

$$\bigcup_{0} \bigcup_{0} \bigcup_{H} \bigcup_{0} \bigcup_{0} \bigcup_{H} \bigcup_{0} \bigcup_{0$$

N-(6-ヒドロキシヘキシル) オレオイルアミド3.82gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ) ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物2.80g(収率45%)を得た。

性状;油状

IR (cm<sup>-1</sup>, neat);  $\nu_{C=0}$ 1740, 1656

質量分析 分子式; C36H66N2O6

理論値 622.4920 実測値 633.4923 \*NMR (\$\delta\$, CDCl3); 0.88 (3H, t, J=7Hz),
0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.20-1.54
(24H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),
1.56-1.70 (6H, m), 1.90-2.10 (4H, m),
2.15 (2H, t, J=7Hz), 2.55 (2H, t, J=6Hz),
3.24 (1H, dt, J=6Hz, 6Hz), 3.29 (1H, d, J=12Hz), 3.40-3.66 (2H, m), 3.68 (1H, d,
J=12Hz), 4.08 (1H, s), 4.09 (2H, t, J=

6Hz), 5.30-5.40 (2H, m), 5.40-5.50

(1H, m), 6.92-7.02 (1H, m)

実施例-68

S-[2-(N-オレオイルアミノ) エチル] 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンチオエート

N-(2-メルカプトエチル)オレオイルアミド3.42 40 gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱環流した。反応終了後冷却し沈殿物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物4.77g(収率82%)を得た。性状;油状

質量分析 分子式; C<sub>32</sub>H<sub>5</sub>8N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>S 理論値 582.4123 実測値 582.4095 NMR (δ, CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.98 (3H, s),1.04 (3H, s),1.20-1.40 (19H, m),1.43 (3H, s),1.47 (3H, s), 1.58-1.70 (2H, m),1.84-2.10 (4H, m), 2.17 (2H, t, J=7Hz),2.78-2.86 (2H, m), 3.05 (2H, t, J=6Hz),3.29 (1H, d, J=12Hz),

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1730, 1656$ 

3.35-3.62 (5H, m), 3.67 (1H, d, J=12Hz),

 $\begin{array}{c} 4.\,\,07\ \ \, (1\,H,\,s)\ \ \, ,5.\,\,34-5.\,\,41\ \ \, (2\,H,\,m)\ \ \, ,5.\,\,93\\ -\,\,6.\,\,02\ \ \, (1\,H,\,m)\ \ \, ,6.\,\,83-6.\,\,92\ \ \, (1\,H,\,m) \end{array}$ 

実施例-69

\* S - 〔2 - (N-オレオイルアミノ) エチル〕 3 - 〔N - (2,4-ジヒドロキシー3,3-ジメチルー1-オキ \* ソプチル) アミノ〕 プロパンチオエート

184

S-〔2-(N-オレオイルアミノ)エチル〕3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロパンチオエート0.58gを酢酸20m1と水10m1の混合溶媒に溶かし、室温で一夜攪拌した。反応終了後減圧で溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物0.16g(収率29%)を得た。

性状;油状

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1650$ 

質量分析 分子式; C29H54N2O5S

理論値 542.3753

実測値 542.3765

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

実施例-70

N-[(1S,2S)-2-(オレオイルアミノ) シクロへ キサン-1-イル]-3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロパンアミド

$$H_2N$$
  $H_2N$   $+$   $0$ 

Ж

3-N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオン酸745mg,N-(2-アミノシクロヘキシル)オレオイルアミド800mgと塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミドgとを塩化メチレン50mlに溶かし、一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物を、シリ 50

カゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物504mg(収率34%)を得た。

性状:油状

旋光度〔α〕D; -15.1° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=01660, 1642}$ 

質量分析 分子式; C36H65N3O5

理論値 619.4924

実測値 619.4913

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.15-1.37 (24H, m), 1.43 (3H, s), 1.46 (3H, s), 1.50-1.62 (2H, m), 1.68-1.82 (2H, m),

1.00 1.02 (211, 11) , 1.00 1.02 (211, 11) ,

1.90-2.08 (6H, m), 2.11 (2H, t, J=7Hz),

2. 28-2.44 (2H, m), 3. 28 (1H, d, J=12Hz),

3.36-3.48 (1H, m) , 3.55-3.68 (3H, m) ,

\* 3.69 (1H, d, J=12Hz), 4.08 (1H, d, J=11 Hz), 5.29-5.40 (2H, m), 5.84 (1H, brs), 6.38 (1H, brs), 7.00 (1H, t, J=6Hz)

実施例-71

186

$$\begin{array}{c|c} Ac0 & OAc \\ \hline & N \\ \hline & O \\ \end{array}$$

3-N-{(2R)-2,4-ジアセトキシー3,3-ジメチルー1-オキソブチル}アミノ]プロピオン酸187mgと(1S,2S)-N-(2-アミノシクロヘキシル)オレオイルアミド172mgと塩酸 1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミドgとを塩化メチレン50m1に溶かし、一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物194mg(収率56%)を得た。

性状;油状

旋光度〔α〕D; -3.10° (C=1.0, CHCl3)

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1750, 1660$ 

質量分析 分子式; C36H65N3O7

理論値 663.4822

実測値 663.4833

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.03 (3H, s) ,1.08 (3H, s) ,1.18-1.39 (24H, m) ,1.07-1.83 (2H, m) ,1.92-2.09 (6H, m) ,2.08 (3H, s) ,2.14 (2H, t, J=7Hz) ,2.20 (3H, s) ,2.32 (2H, t, J=7Hz) ,3.28-3.40 (1H, m) ,3.49-3.59 (2H, m) ,3.61-3.74 (1H, m) ,3.82 (1H, d, J=12Hz) ,4.04 (1H, d, J=12Hz) ,4.09 (1H, s) ,5.29-5.40 (2H, m) ,5.79 (1H, d, J=8Hz) ,6.19 (1H, d, J=8Hz) ,7.03 (1H, t, J=6Hz)

実施例-72

 $N-[2-(オレオイルアミノ) シクロヘキサン-1-イル] -3-[N-{(2R)-2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル} アミノ] プロパンアミド$ 

$$+ \begin{array}{c|c} Ac0 & Ac0 \\ \hline & H & H \\ \hline & N & N \\ \hline & 0 & 0 \\ \hline & & & 0 \\ \hline & & & & 0 \\ \hline & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\$$

3 - (N - (2, 4 - ジアセトキシ - 3, 3 - ジメチル - 1)ーオキソプチル) アミノ) プロピオン酸1.01gとN-(2-アミノシクロヘキシル) オレオイルアミド1.26g と塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピ ル) カルボジイミド1.91gとを塩化メチレン50mlに溶か し、一夜攪拌した。反応終了後、反応液を水洗し、無水 硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシ リカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記 化合物に2種のジアステレオマーA [N-[(1R, 2R) -2-(オレオイルアミノ)シクロヘキサン-1-イ ル] - 3 -  $[N - \{(2R) - 2, 4 - \Im P + 2 + 3, 3 - 3]$ ジメチル-1-オキソプチル} アミノ] プロパンアミ ド〕及びB (N-((IS, 2S) - 2 - (オレオイルアミ ノ) シクロヘキサン−1−イル] −3− (N− { (2R) -2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチ ル】アミノ〕プロパンアミド〕を各々603mg(収率28 %) 及び714mg (収率33%) を得た。 Α

....

1

性状;油状

旋光度〔 $\alpha$ 〕<sub>D</sub>; -32.0° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1750, 1660 質量分析 分子式; C<sub>37</sub>H<sub>65</sub>N<sub>3</sub>O<sub>7</sub> 理論値 663.4822

実測値 663.4834

NMR ( る, CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),
1.08 (3H, s), 1.10 (3H, s), 1.21-1.38
(24H, m), 1.46-1.65 (2H, m), 1.691.79 (2H, m), 1.88-2.08 (6H, m), 2.08
(3H, s), 2.13 (2H, t, J=7Hz), 2.14-2.26
(1H, m), 2.16 (3H, s), 2.23-2.42 (1H, m), 3.06-3.16 (1H, m), 3.56-3.79 (3H, m), 3.90 (1H, d, J=11Hz), 4.07 (1H, d, J=11Hz), 4.80 (1H, s), 5.29-5.42 (1H, m), 5.69 (1H, d, J=8Hz), 6.56 (1H, d, J=8Hz), 7.41 (1H, t, J=6Hz)

性状;油状

旋光度〔α〕<sub>D</sub>; -3.10° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>) IR (cm<sup>-1</sup>, neat); ν<sub>C=0</sub>1750, 1660 質量分析 分子式; C<sub>3</sub>7H<sub>6</sub>5N<sub>3</sub>07 理論値 663.4822 実測値 663.4833 NMR (δ, CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.03 (3H, s) ,1.08 (3H, s) ,1.18-1.39

(24H, m) ,1.07-1.83 (2H, m) ,1.922.09 (6H, m) ,2.08 (3H, s) ,2.14 (2H, t,
J = 7Hz) ,2.20 (3H, s) ,2.32 (2H, t, J = 7Hz) ,
3.28-3.40 (1H, m) ,3.49-3.59 (2H, m) ,
3.61-3.74 (1H, m) ,3.82 (1H, d, J = 12Hz) ,
4.04 (1H, d, J = 12Hz) ,4.09 (1H, s) ,
5.29-5.40 (2H, m) ,5.79 (1H, d, J = 8Hz) ,

N- [ (1R, 2R) -2 - (オレオイルアミノ) シクロヘ キサン-1-イル] -3 - [N- { (2R) -2, 4-ジヒ ドロキシ-3, 3-ジメチル-1-オキソブチル} アミ ノ] プロパンアミド

190

N-〔(1R,2R)-2-(オレオイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル〕-3-〔N-{(2R)-2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル}アミノ〕プロパンアミド380mgメタノール10mlに溶かし、室温攪拌下に1規定カセイソーダ水溶液0.5mlを加え、2時間攪拌した。反応終了後、減圧下で溶媒を留去し、酢酸エチルで抽出し、有機層を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物293mg(収率89%)を得た。

性状;油状

旋光度〔α〕D; +34.1° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1642 質量分析 分子式; C<sub>33</sub>H<sub>61</sub>N<sub>3</sub>O<sub>5</sub>

理論値 579.4611

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.95 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.17-1.38 (24H, m), 1.49-1.62 (2H, m), 1.73-1.82 (2H, m), 1.93-2.08 (6H, m), 2.14 (2H, t, J=7Hz), 2.31-2.45 (2H, m), 2.52-2.86 (2H, m), 3.44-3.73 (6H, m), 3.98 (1H, s), 5.28-5.40 (2H, m), 6.08 (1H, brs), 6.63 (1H, brs), 7.34 (1H, t, J=6Hz)

#### 実施例-74

N- ((1S, 2S) -2- (オレオイルアミノ) シクロヘ キサン-1-イル) -3- (N- {(2R) -2, 4-ジヒ ドロキシ-3, 3-ジメチル-1-オキソプチル} アミ ノ) プロパンアミド

N- ((1S.2S) - 2 - (オレオイルアミノ) シクロ アセトキシー3,3ージメチルー1ーオキソプチル}アミ ノ〕プロパンアミド485mgメタノール10mlに溶かし、室 温攪拌下に1規定カセイソーダ水溶液0.5mlを加え、2 時間攪拌した。反応終了後、減圧下で溶媒を留去し、酢 酸エチルで抽出し、有機層を水洗し、無水硫酸ナトリウ ムで乾燥し溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラム クロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物410mg (収率97%)を得た。

性状:油状

旋光度〔 $\alpha$ 〕<sub>D</sub>; -0.60° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1644$ 質量分析 分子式; C33H61N3O5

理論値 579.4611 実測値 579.4603 192

\*NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7H<sub>2</sub>), 0.94 (3H, s), 1.05 (3H, s), 1.16-1.38 (24H, m), 1.46-1.62 (2H, m), 1.71-1.82 (2H, m), 1.87-2.07 (6H, m), 2.12 (2H, t, J = 7Hz), 2.32-2.44 (1H, m), 2.48-2.58 (1H, m), 2.63-3.05 (2H, m), 3.18-3.29 (1H, m), 3.46 (1H, d, J=11Hz), 3.51 (1H, d, J=11Hz), 3.55-3.73 (2H, m), 3.86-3.99 (1H, m), 4.12 (1H, s), 5.29-5.41 (2H, m) , 5.99 (1H, d, J = 8Hz) , 7.02(1H, d, J=8Hz), 7.11-7.19 (1H, m)

実施例-75

N- (2- (オレオイルアミノ) シクロヘキサン-1-イル] - 3 - [N - (2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチ ルー1ーオキソプチル)アミノ]プロパンアミド

$$+ \underbrace{\begin{array}{c} Ac0 & 0Ac \\ \hline \\ N \\ \end{array}}_{N} \underbrace{\begin{array}{c} H \\ N \\ N \\ \end{array}}_{N} \underbrace{\begin{array}{c} H$$

d1-3- (N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル -1-オキソプチル) アミノ] プロピオン酸1.51gと(1 R, 2R) - N - (2 - アミノシクロヘキシル) オレオイル アミド1.90gと塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチル アミノプロピル) カルボジイミド1.91gとを塩化メチレ ン50mlに溶かし、一夜攪拌した。反応終了後、反応液を 水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去し た。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供 50 キソブチル}アミノ]プロパンアミドを各々848mg(収

し精製し、標記化合物に2種のジアステレオマーA [N - (1R, 2R) - 2 - (オレオイルアミノ) シクロヘキサ ン-1-イル] -3- [N-{(2R) -2, 4-ジアセト キシー3,3ージメチルー1ーオキソプチル}アミノ〕プ ロパンアミド〕及びB (N-(1R,2R)-2-(オレオ イルアミノ) シクロヘキサン-1-イル]-3-(N-

率28%) 及び1.00g(収率33%)を得た。 (A)

性状;油状

旋光度  $(\alpha)_D$ ; -32.0° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{c=0}1750, 1660$ 

質量分析 分子式; C37H65N3O7

理論値 663.4822

実測値 663.4834

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.08 (3H, s), 1.10 (3H, s), 1.21-1.38

(24H, m), 1.46-1.65 (2H, m), 1.69-

1.79 (2H, m) , 1.88-2.08 (6H, m) , 2.08

(3H, s), 2.13 (2H, t, J=7Hz), 2.14-

2.26 (1H, m) , 2.16 (3H, s) , 2.23-2.42

(1H, m), 3.06-3.16 (1H, m), 3.56-3.79

(3H, m), 3.90 (1H, d, J=11Hz), 4.07

(1H, d, J=11Hz), 4.80 (1H, s), 5.29-5.42

(1H, m), 5.69 (1H, d, J=8Hz), 6.56 (1H, d, H)

J = 8Hz), 7.41 (1H, t, J = 6Hz)

(B)

ì

性状;油状

194

\* 旋光度〔α〕 D; +2.04° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(cm^{-1}, neat)$ ;  $\nu_{C=0}1750, 1660$ 

質量分析 分子式; C37H65N3O7

理論値 663.4822

実測値 663.4833

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

1.03 (3H,s),1.08 (3H,s),1.18-1.39

(24H, m) , 1.07-1.83 (2H, m) , 1.92-

2.09 (6H, m), 2.08 (3H, s), 2.14 (2H, t,

J = 7Hz), 2.20 (3H, s), 2.32 (2H, t, J = 7

Hz) , 3. 28-3. 40 (1H, m) , 3. 49-3. 59

(2H, m), 3.61-3.74 (1H, m), 3.82 (1H, m)

d, J=12Hz), 4.04 (1H, d, J=12Hz), 4.09

(1H, s) , 5. 29-5. 40 (2H, m) , 5. 79 (1H, d,

J = 8Hz), 6.19 (1H, d, J = 8Hz), 7.03 (1H, t,

J = 6Hz

実施例-76

N-〔2-(オレオイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル〕 - 3 - [N - (2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチ

ルー1ーオキソプチル)アミノ]プロパンアミド

H 2 N= +

> OAC CO<sub>2</sub>H

AcO OAc (A)

AcO OAc (B)

d1-3- [N-(2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル - 1 - オキソプチル)アミノ]プロピオン酸1.44gと(1

アミド ] 1.80gと塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチ ルアミノプロピル)カルボジイミド1.91gとを塩化メチ S,2S) -N-(2-アミノシクロヘキシル) オレオイル 50 レン50mlに溶かし、一夜攪拌した。反応終了後、反応液

を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物に2種のジアステレオマーA [N-(1S,2S)-2-(オレオイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル]-3-[N-{(2R)-2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル}アミノ]プロパンアミド]及びB [N-{(1S,2S)-2-(オレオイルアミノ)シクロヘキサン-1-イル]-3-[N-{(2S)-2,4-ジアセトキシ-3,3-ジメチル-1-オキソブチル}アミノ]プロパンアミド]を各各859mg(収率29%)及び0.80g(収率27%)を得た。[B]

性状;油状

旋光度〔 $\alpha$ 〕<sub>D</sub>; -32.0° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1750, 1660 質量分析 分子式; C<sub>37</sub>H<sub>65</sub>N<sub>3</sub>O<sub>7</sub>

理論値 663.4822

\* 実測値 663.4834

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 1.08 (3H, s), 1.10 (3H, s), 1.21-1.38 (24H, m), 1.46-1.65 (2H, m), 1.69-1.79 (2H, m), 1.88-2.08 (6H, m), 2.08 (3H, s), 2.13 (2H, t, J=7Hz), 2.14-2.26 (1H, m), 2.16 (3H, s), 2.23-2.42 (1H, m), 3.06-3.16 (1H, m), 3.56-3.79 (3H, m), 3.90 (1H, d, J=11Hz), 4.07 (1H, d, J=11Hz), 4.80 (1H, s), 5.29-5.42 (1H, m), 5.69 (1H, d, J=8Hz), 6.56 (1H, d,

J = 8Hz), 7.41 (1H, t, J = 6Hz)

196

#### 実施例-77

(1R, 2R) -2-(オレオイルアミノ) シクロヘキサン <math>-1- 4ル 3 -1

(1R, 2R) -2-(N-オレオイルアミノ)シクロヘキサノール3.79gと3-[N-(2,2,5,5-テトラメチルー1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30m1に溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈澱物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物3.27g(収率53%)を得た。

性状;油状

旋光度〔α〕D; +26.2° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR(cm<sup>-1</sup>, neat); ν<sub>C=0</sub>1736, 1654 質量分析 分子式; C<sub>36</sub>H<sub>64</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>

理論値 620.4764

実測値 620.4759

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.99 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.07-1.39 (24H, m), 1.43 (3H, s), 1.48 (3H, s), 1.50-1.83 (4H, m), 1.92-2.17 (6H, m), 2.10 (2H, t, J=7Hz), 2.51 (2H, t, J=6Hz), 3.32-3.43 (1H, m), 3.57-3.68 (1H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.83-3.95 (1H, m), 4.08 (1H, s), 4.64 (1H, td, J=11Hz, 5Hz), 5.28-5.40 (1H, m), 5.74 (1H, d, J=8Hz), 6.95 (1H, t, J=6Hz)

#### 実施例-78

(1S, 2S) - 2 - (オレオイルアミノ) シクロヘキサン - 1 - イル 3 - [N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル-1, 3 - ジオキサン - 4 - カルボニル) アミノ] プロピオネー

50

(1S, 2S) - 2 - (N-オレオイルアミノ) シクロヘキサノール3.79gと3 - (N-(2, 2, 5, 5-テトラメチルー1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N, N-ジメチルアミノ) ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈澱物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物3.52g(収率57%) を得た。

性状;油状

旋光度〔α〕D; +14.3° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1734, 1654

質量分析 分子式; C36H64N2O6

理論値 620.4764

実測値 620.4777

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz),

 $0.\,96\ (3\text{H,s})\ ,1.\,04\ (3\text{H,s})\ ,1.\,06\text{--}1.\,38$ 

(24H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

1.48-1.80 (4H, m), 1.92-2.17 (6H, m),

2.10 (2H, t, J=7Hz), 2.51 (2H, t, J=6Hz),

3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.45-3.57 (2H, m),

3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.82-3.93 (1H, m),

4.08 (1H, s), 4.64 (1H, td, J=11Hz, 5Hz),

5.79 (1H, d, J=8Hz), 6.91 (1H, t, J=6Hz)

実施例-79

(1R, 2R) -2- (ステアロイルアミノ) シクロヘキサ 30 ン-1-イル 3- [N-(2, 2, 5, 5-テトラメチルー 1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオ ネート

(1R, 2R) -2-(N-ステアロイルアミノ)シクロヘキサノール3.81gと3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈澱物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物2.82g(収率45%)を得た。

性状;融点69.1~70.2℃

旋光度〔 $\alpha$ 〕 $_D$ ; +25.8° (C=1.0, CHC13) IR (cm<sup>-1</sup>, neat);  $\nu$  C=01734, 1660, 1646

質量分析 分子式; C36H66N2O6

理論値 622.4920

10)

\* 実測値 622.4930

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>); 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.99 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.11-1.34 (32H, m), 1.43 (3H, s), 1.48 (3H, s), 1.50-1.83 (4H, m), 1.92-2.18 (2H, m), 2.10 (2H, t, J=7Hz), 2.51 (2H, t, J=6Hz), 3.29 (1H, d, J=12Hz), 3.31-3.42 (1H, m), 3.57-3.68 (1H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.83-3.95 (1H, m), 4.08 (1H, s), 4.64 (1H, td, J=11Hz, 5Hz), 5.74 (1H, d, J=8Hz),

200

実施例-80

6.95 (1H, t, J = 6Hz)

(1S, 2S) -2- (リノレオイルアミノ) シクロヘキサン-1-イル 3- (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

(1S, 2S) - 2 - (N-リノレオイルアミノ)シクロヘキサノール3.77gと3-(N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオン酸2.59gとジシクロヘキシルカルボジイミド2.06g及び4-(N, N-ジメチルアミノ)ピリジン1.22gとをトルエン30mlに溶かし、一夜加熱還流した。反応終了後冷却し沈澱物を除き、有機層を1規定塩酸、水次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を留去し、残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物2.72g(収率44%)を得た。

性状;油状

旋光度〔α〕D; +13.5° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR (cm<sup>-1</sup>, neat) ; ν<sub>C=0</sub>1736, 1654 質量分析 分子式; C<sub>36</sub>H<sub>62</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 理論値 618.4607 実測値 618.4612

NMR ( $\delta$ , CDC13); 0.89 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.11-1.39 (18H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s), 1.51-1.81 (4H, m), 1.95-2.18 (6H, m), 2.10 (2H, t, J=7Hz), 2.50 (2H, t, J=6Hz), 2.77 (1H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.46-3.57 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.32-3.43 (1H, m), 4.09 (1H, s), 4.64 (1H, td, J=11Hz, 5Hz), 5.28-5.43 (4H, m),

5.80 (1H, d, J=8Hz), 6.91 (1H, t, J=6Hz)

参考例22

(101)

(1S, 2S) -2-アミノシクロヘキサノール345mg及び 炭酸ナトリウム424mgを酢酸エチル10ml及び水10mlに溶かし氷冷攪拌下にクロル炭酸フェニル470mgを酢酸エチル5mlに溶かした溶液を滴下し、滴下終了後2時間攪拌した。反応終了後、水層を分取し酢酸エチルにより抽出後、有機層を合せ、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後溶媒を留去し、得られた残留物に、Nーベンジルヘキシルアミン1.15gを加え、100℃で1時間攪拌した。反応終了後、残留物をシリカゲルクロマトグ\*

\* ラフィーに供し精製し標記化合物866mg(収率87%)を 20 得た。

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>)

0.87 (3H, t, J = 7Hz), 0.96-2.08 (16H, m), 3.15

-3.54 (4H, m), 4.25 (1H, d, J=6Hz), 4.47 (2H,

s),4.67 (1H,d,J=3Hz),7.20-7.41 (5H,m) 全老板123

参考例23

ベンジル 2 - [N - (2, 4 - ジヒドロキシ - 3, 3 - ジメチルプタノイル) アミノ] アセテート

パントイルラクトン13.0gとグリシン8.3g及び85%水酸化カリウムとをメタノール100mlに溶かし、3時間加熱還流した。反応液を減圧下、溶媒を留去した。残留物 40を乾燥後、ジメチルホルムアミド150mlに溶かし、ベンジルブロマイド18.8gを加え室温で20時間攪拌した。反応液を減圧下留去し、残留物を水に溶かし酢酸エチルで抽出した。有機層を水、次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供し精製し、標記化合物12.8g (43%) を得た。

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>)

0.95 (3H, s), 1.06 (3H, s), 2.73 (2H, br-s), 3.51 (1H, d, J=11Hz), 3.56 (1H, d, J=11Hz),

4.03-4.21 (2H, m), 4.09 (1H, s), 5.19 (2H, s), 7.23-7.28 (1H, m), 7.33-7.42 (5H, m)

実施例81~164

実施例1と同様にして以下の化合物を製造した。 実施例81

化合物名:  $(R) - 1 - \lambda チル- 2 - \lambda レオイルアミノ$  エチル 3 - [N-2, 2, 5, 5- テトラメチル-1, 3-ジオキサン- 4 - カルボニル) アミノ] プロピオネート 構造式:

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$0 \longrightarrow 0$$

分子式: C33H60N2O6 分子量: 580.85

質量分析 計算值:580.4451

実測値:580.4448

融点(℃):oil

旋光度〔 $\alpha$ 〕 $^{22}$ D; +31.1° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$ :

3332, 2932, 2860, 1740, 1660

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

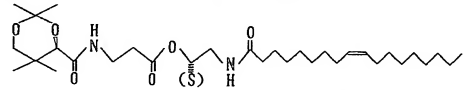
0.88 (3H, t, J=7Hz) ,0.99 (3H, s) ,1.02 (3H, s) ,

1.21-1.38 (23H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

\* 1.55-1.69 (2H, m) ,1.91-2.08 (4H, m) ,2.20 (2H, t, J=7Hz) ,2.44-2.62 (2H, m) ,3.29 (1H, d, J=12Hz) ,3.30-3.53 (3H, m) ,3.65-3.78 (1H, m) ,3.68 (1H, d, J=12Hz) ,4.07 (3H, s) ,4.92-5.03 (1H, m) ,5.29-5.40 (2H, m) ,6.30-6.38 (1H, m) ,6.91 (1H, t, J=6Hz)

実施例82

化合物名: (S) -1-メチル-2-オレオイルアミノエチル 3-[N-2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート構造式:



分子式: C33H60N2O6

分子量:580.85

質量分析 計算值:580.4451

実測値:580.4458

融点(℃):oil

旋光度〔 $\alpha$ 〕 <sup>23</sup>D; +21.6° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>):

3332, 2932, 2860, 1738, 1662

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.20-1.37 (23H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

1.56-1.68 (2H, m) , 1.91-2.08 (4H, m) , 2.20

(2H, t, J=7Hz) , 2.44-2.62 (2H, m) , 3.26-3.35 (1H, m) , 3.28 (1H, d, J=12Hz) , 3.42-3.58 (2H, m) , 3.64-3.75 (1H, m) , 3.70 (1H, d, J=12Hz) , 4.07 (1H, s) , 4.93-5.03 (1H, m) , 5.28-5.41 (2H, m) , 6.27-6.34 (1H, m) , 6.88-6.96 (1H, m)

実施例83

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (オレオイルアミノ) シクロペンタン-1-イル 3- [N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

構造式:

Ж

分子式: C35H62N2O6

分子量:606.89

質量分析 計算值:606.4607

実測値:606.4617

融点(℃):oil

旋光度〔 $\alpha$ 〕  $^{23}$ D; +24.5° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>):

3324, 2932, 2860, 1736, 1654

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>) :

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s),
1.20-1.48 (22H, m), 1.43 (3H, s), 1.46 (3H, s),
1.52-2.09 (9H, m), 2.13 (2H, t, J=7Hz), 2.182.22 (1H, m), 2.54 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, d,
J=12Hz), 3.48-3.59 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12
Hz), 4.08 (1H, s), 4.08-4.19 (1H, m), 4.925.01 (1H, m), 5.29-5.40 (2H, m), 5.72 (1H, d,
J=7Hz), 6.98 (1H, t, J=6Hz)

50 実施例84

(103)

205

 \*プロピオネート 構造式:

分子式: C35H62N2O6

分子量:606.89

質量分析 計算値:606.4607 実測値:606.4614

融点(℃):oil

旋光度〔 $\alpha$ 〕 <sup>24</sup>D; +14.9° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>):

3328, 2932, 2860, 1740, 1656

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.99 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.21-1.47 (22H, m), 1.43 (3H, s), 1.46 (3H, s),

1.53-2.12 (9H, m), 2.13 (2H, t, J = 7Hz), 2.18-

 $\times$  2.31 (1H, m) ,2.54 (2H, t, J=6Hz) ,3.28 (1H, d, J=12Hz) ,3.36-3.49 (1H, m) ,3.58-3.69 (1H, m) ,3.69 (1H, d, J=12Hz) ,4.08 (1H, s) ,4.09 -4.20 (1H, m) ,4.95-5.02 (1H, m) ,5.29-5.40 (2H, m) ,5.72 (1H, d, J=7Hz) ,7.02 (1H, t, J=6Hz)

#### 実施例85

化合物名:4-オレオイルアミノー(2) -2 -プテニル 3- (N- (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4 -カルボニル)アミノ)プロピオネート

206

構造式:

分子式: C34H60N2O6

分子量:592.80

質量分析 計算值:592.4451

実測値:592.4424

融点(℃):0il

旋光度〔α〕<sup>24</sup>D; +22.2° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>):

3336, 2932, 2860, 1740, 1660

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.90 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1. 20-1. 38 (20H, m), 1. 43 (3H, s), 1. 46 (3H, s),

Arr 1.54-1.69 (2H, m) ,1.91-2.08 (4H, m) ,2.17 30 (2H, t, J=7Hz) ,2.57 (2H, t, J=6Hz) ,3.28 (1H, d, J=12Hz) ,3.42-3.67 (2H, m) ,3.69 (1H, d, J=12Hz) ,3.97 (2H, dd, J=6Hz, 6Hz) ,4.08 (1H, s) ,4.70 (2H, d, J=6Hz) ,5.29-5.40 (2H, m) ,5.59-5.80 (3H, m) ,6.88-6.96 (1H, m)

#### 実施例86

化合物名: (2R) - 2 - xチルー2 - オレオイルアミノエチル 3 - [N - (2,2,5,5 - F) ラメチルー1,3 - ジオキサンー4 - カルボニル)アミノ」プロピオネート構造式:

$$\bigvee_{0}^{N}\bigvee$$

分子式: C33H60N2O6

分子量:580.85

質量分析 計算值:580.4451

実測値:580.4458

融点(℃):oil

旋光度  $\{\alpha\}$   $\{\alpha\}$ 

NMR ( $\delta$ , CDC13):

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.98 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.18 (3H, d, J=6Hz), 1.23-1.39 (20H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s), 1.57-1.68 (2H, m), 1.92-2.08 (4H, m), 2.16 (2H, t, J=7Hz), 2.58 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.57 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 4.03-4.14 (2H, m), 4.07 (1H, s), 4.26-4.37 (1H, m), 5.29-5.40 (2H, m), 5.84 (1H, d, J=8Hz),

208

\* 6.98 (1H, t, J = 6Hz)

実施例87

化合物名: (2S) - 2 - x + y - 2 - x + y + y - 2 - x + y + y - 2 - x + y + y - 1, 3 - y + y - 2 - x + y - x + y

$$\begin{array}{c|c}
 & O & H & O \\
 & N & O & N \\
 & O & (S) & H \\
\end{array}$$

分子式: C<sub>33</sub>H<sub>60</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 580.85

質量分析 計算値:580.4451 実測値:580.4442

融点(℃):oil

旋光度  $[\alpha]^{24}D$ ; +13.1° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>): 3320, 2932, 2860, 1744, 1654

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.16 (3H, d, J=6Hz), 1.21-1.39 (20H, m),

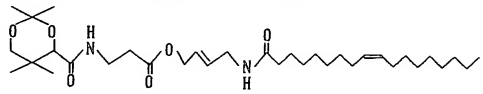
1.42 (3H, s), 1.47 (3H, s), 1.54-1.68 (2H, m),

 $\times$  1.92-2.08 (4H, m) , 2.17 (2H, t, J=7Hz) , 2.58 (2H, t, J=6Hz) , 3.28 (1H, d, J=12Hz) , 3.49-3.67 (2H, m) , 3.69 (1H, d, J=12Hz) , 4.05 (1H, dd, J=11Hz, 4Hz) , 4.07 (1H, s) , 4.13 (1H, dd, J=11Hz, 5Hz) , 4.22-4.36 (1H, m) , 5.29-5.42 (2H, m) , 5.92 (1H, d, J=8Hz) , 6.92 (1H, t, J=5Hz)

20 実施例88

構造式:

化合物名:4-オレオイルアミノー(E)-2-プテニル3- (N- (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ〕プロピオネート



Ж

分子式: C<sub>34</sub>H<sub>60</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 592.86

質量分析 計算値:592.4451

実測値:592.4459

融点 (℃):oil

旋光度 [α] <sup>24</sup>D; +22.1° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>):

3328, 2932, 2860, 1740, 1660

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.21-1.38 (20H, m), 1.43 (3H, s), 1.46 (3H, s),

1.56-1.69 (2H, m), 1.91-2.08 (4H, m), 2.18

実施例89

化合物名:4-オレオイルアミノ-2-ブチニル 3-〔N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4 -カルボニル)アミノ〕プロピオネート

構造式:

分子式: C34H58N2O6 分子量: 590.85 質量分析 計算値:590.4294 実測値:590.4279

融点(℃):oil

旋光度〔 $\alpha$ 〕 25D; +21.2° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$ :

3320, 2932, 2860, 1748, 1662

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.21-1.39 (20H, m) ,1.43 (3H, s) ,1.47 (3H, s) ,

1.58-1.72 (2H, m) , 1.92-2.08 (4H, m) , 2.18

(2H, t, J=7Hz), 2.61 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (2H, t, J=6Hz)

(105)

実施例90

分子式: C38H62N2O6

分子量:642.92

質量分析 計算値:642.4607

実測値:642.4613

融点(℃):oil

旋光度〔 $\alpha$ 〕  $^{24}$ D; -0.4° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>):

3320, 2932, 2864, 1744, 1654

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.90 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.21-1.38 (20H, m), 1.44 (3H, s), 1.47 (3H, s),

※ 1.57-1.70 (2H, m) , 1.92-2.08 (4H, m) , 2.25 (2H, t, J=7Hz), 2.52 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (2H, t, J=6Hz)d, J=12Hz), 3.46-3.65 (2H, m), 3.69 (1H, d, J = 12Hz), 4.08 (1H, s), 4.29-4.39 (2H, m), 5. 29-5. 42 (3H, m), 6. 60 (1H, d, J=8Hz), 6. 93 (1H, t, J=5Hz), 7. 26-7. 38 (5H, m)

210

\* d, J = 12Hz), 3.42-3.68 (2H, m), 3.70 (1H, d,

5.78 (1H, m), 6.96 (1H, t, J=5Hz)

J = 12Hz), 4.08 (1H, s), 4.08-4.11 (2H, m),

4.69-4.72 (2H, m), 5.29-5.42 (2H, m), 5.68-

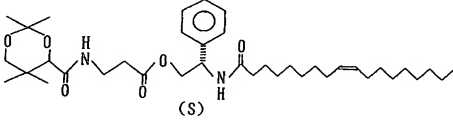
化合物名: (2R) -2-オレオイルアミノ-2-フェニ

ルエチル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-

ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

実施例91

化合物名: (2S) -2-オレオイルアミノ-2-フェニ ルエチル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート 構造式:



分子式: C38H62N2O6

分子量:642.92

質量分析 計算值:642.4607

実測値:642.4613

融点(℃):oil

旋光度〔α〕<sup>26</sup>D; +40.2° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>):

3320, 2932, 2860, 1742, 1660

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz) , 0.90 (3H, s) , 1.03 (3H, s) ,

1.21-1.39 (20H, m), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s),

1.57-1.74 (2H, m) , 1.92-2.08 (4H, m) , 2.25

(2H, t, J=7Hz), 2.51 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (2H, t, J=6Hz)d, J = 12Hz), 3.42-3.67 (2H, m), 3.68 (1H, d, J = 12Hz), 4.05 (1H, s), 4.31 (1H, dd, J = 12Hz, 5Hz), 4.39 (1H, dd, J = 12Hz, 6Hz), 5.28-5.41 (3H, m), 6.59 (1H, d, J=8Hz), 6.91 (1H, t, J=

5Hz), 7.25-7.38 (5H, m)

実施例92

化合物名: (trans) - 2 - (オレオイルアミノ) シク ロヘプタン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-テトラ メチルー1,3-ジオキサンー4-カルボニル)アミノ プロピオネート

構造式:

(106)

$$\begin{array}{c|c}
& 211 \\
\hline
0 & 0 \\
\hline
0 & 0
\end{array}$$

# (-)-trans-2-aminocycloheptanol & b

分子式: C37H66N2O6

分子量:634.94

質量分析 計算值:634.4920

実測値:634.4911

融点 (℃):oil

旋光度〔 $\alpha$ 〕  $^{26}$ D; +22.0° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$ :

3328, 2932, 2864, 1734, 1660

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 1.00 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.21-1.38 (20H, m) , 1.41-2.08 (16H, m) , 1.43

(3H, s), 1.47 (3H, s), 2.09 (2H, t, J=7Hz),

\* 2.50 (2H, t, J=6Hz) , 3.28 (1H, d, J=12Hz) , 3.32 - 3.44 (1H, m) , 3.57-3.68 (1H, m) , 3.69 (1H,

d, J=12Hz), 3.99-4.09 (1H, m), 4.08 (1H, s), 4.77-4.84 (1H, m), 5.29-5.40 (2H, m), 5.82

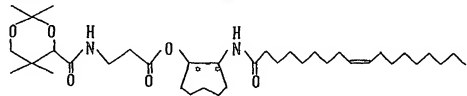
(1H, d, J=8Hz), 6.97 (1H, t, J=6Hz)

実施例93

化合物名: (trans) - 2 - (オレオイルアミノ) シクロヘプタン-1-イル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ]

プロピオネート

構造式:



# (+)-trans-2-aminocycloheptanol & b

分子式: C37H66N2O6

分子量:634.94

質量分析 計算值:634.4920

実測値:634.4904

融点(℃):oil

旋光度〔α〕<sup>26</sup>D;+13.1° (C=1.0,CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>):

3324, 2932, 2864, 1734, 1650

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.21-1.38 (20H, m), 1.40-2.08 (16H, m), 1.43

 $\times$  (3H, s), 1.47 (3H, s), 2.10 (2H, t, J=7Hz), 2.50 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.51 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz), 3.69 (1H, d, J=12Hz),

3. 97-4.08 (1H, m) , 4.09 (1H, s) , 4.77-4.84 (1H, m) , 5.29-5.42 (2H, m) , 5.89 (1H, d, J=8Hz) ,

6.92 (1H, t, J = 6Hz)

実施例94

化合物名:  $(2S) - 3 - \lambda + J - 2 - \lambda + J + J - 2 - \lambda + J + J - 2 - \lambda + J - 2 - \lambda$ 

Ж

分子式: C35H64N2O6

分子量:608.91

質量分析 計算值:608.4764

実測値:608.4741

融点(℃):oil

旋光度  $(\alpha)^{24}D$ ; +4.9° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>):

3324, 2932, 2860, 1742, 1652

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.93 (3H, d, J=6Hz), 0.95 (3H, d, J=6Hz), 0.97 (3H, s), 1.07 (3H, s),

1.21-1.39 (20H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

1.56-1.86 (3H, s) , 1.90-2.08 (4H, m) , 2.20

(2H, t, J=7Hz), 2.56 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, t, J=6Hz)

d, J=12Hz) , 3. 56 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz) , 3. 68 (1H, d, J=12Hz) , 3. 95-4. 29 (3H, m) , 4. 07 (1H, s) , 5. 29-5. 41 (2H, m) , 5. 79 (1H, d, J=8Hz) , 6. 93 (1H, t, J=6Hz)

実施例95

 $\bigcup_{0}^{0}\bigcup_{N}^{H}\bigcup_{0}^{0}\bigcup_{M}^{0}\bigcup_{N}^{0}\bigcup$ 

(107)

分子式: C<sub>34</sub>H<sub>62</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 594.88

質量分析 計算値:594.4607 実測値:594.4597

融点(℃):oil

旋光度  $[\alpha]^{25}D$ ; +6.2° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>):

3320, 2932, 2864, 1742, 1652

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz) , 0.91 (3H, t, J=7Hz) , 0.97 (3H, s) , 1.03 (3H, s) , 1.21-1.38 (20H, m) ,

1.42 (3H, s) , 1.44-1.68 (4H, m) , 1.47 (3H, s) ,

 $\times$  1.91-2.08 (4H, m) , 2.17 (2H, t, J=7Hz) , 2.58 (2H, t, J=6Hz) , 3.29 (1H, d, J=12Hz) , 3.57 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz) , 3.68 (1H, d, J=12Hz) , 4.03-4.24 (3H, m) , 4.07 (1H, s) , 5.29-5.42 (2H, m) , 5.84 (1H, d, J=8Hz) , 6.92 (1H, t, J=6Hz)

214

\*化合物名: (2S) - 2-オレオイルアミノブチル 3-

-カルボニル) アミノ) プロピオネート

実施例96

構造式:

化合物名:2-オレオイルアミノ-1-フェニルエチル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン -4-カルボニル)アミノ]プロピオネート 構造式:

Ж

分子式: C<sub>38</sub>H<sub>62</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>

分子量:642.92

質量分析 計算值:642.4607

実測値:642.4606

融点(℃):oil

旋光度〔α〕<sup>24</sup>D; +24.3° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>):

3324, 2932, 2864, 1744, 1660

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>) :

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.91 (3/2H, s), 0.99 (3/2H, s), 1.03 (3/2H, s), 1.04 (3/2H, s), 1.19-1.38 (20H, m), 1.41 (3/2H, s), 1.42 (3/2H, s), 1.43 (3H, s), 1.52-1.66 (2H, m),

diastereomer mix

1.92-2.08 (4H, m) , 2.12-2.22 (2H, m) , 2.48-2.67 (2H, m) , 3.26 (1/2H, d, J=12Hz) , 3.29 (1/2H, d, J=12Hz) , 3.42-3.85 (4H, m) , 3.68 (1H, d, J=12Hz) , 4.06 (1/2H, s) , 4.07 (1/2H, s) , 5.29-5.41 (2H, m) , 5.84 (1/2H, d, J=8Hz) , 5.86 (1/2H, d, J=8Hz) , 6.16-6.27 (1H, m) , 6.88-6.97 (1H, m) , 7.27-7.38 (5H, m)

40 実施例97

化合物名: (2S) - 2 - オレオイルアミノ-3 - フニルプロピル 3 - [N - (2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート構造式:

分子式: C39H64N2O6 分子量: 656.95

質量分析 計算値:656.4764 実測値:656.4740

融点(℃):oil

旋光度〔 $\alpha$ 〕  $^{25}$ D; +18.3° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$ :

3316, 2932, 2860, 1742, 1660

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.17-1.38 (20H, m), 1.41 (3H, s), 1.46 (3H, s),

1.50-1.68 (2H, m) , 1.92-2.08 (4H, m) , 2.16

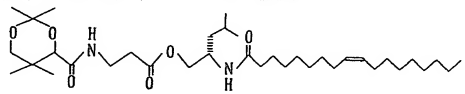
\* (2H, t, J=7Hz), 2.59 (2H, t, J=6Hz), 2.78 (1H, dd, J=13Hz, 6Hz), 2.89 (1H, dd, J=13Hz, 7Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.39-3.69 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz,), 4.04-4.09 (2H, m), 4.08 (1H, s), 4.37-4.47 (1H, m), 5.28-5.41 (2H, m), 6.07 (1H, d, J=8Hz), 6.93 (1H, t, J=5Hz), 7.16

216

#### 実施例98

- 7.32 (5H.m)

化合物名: (2S) - 4 - × チル - 2 - オレオイルアミノ ペンチル 3 - [N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル - 1, 3 - ジオキサン - 4 - カルボニル) アミノ] プロピオネート 構造式:



分子式: C36H66N2O6

分子量:622.93

質量分析 計算値:622.4920

実測値:622.4895

融点 (℃):oil

旋光度〔 $\alpha$ 〕 25D; +7.6° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$ :

3320, 2932, 2864, 1742, 1652

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

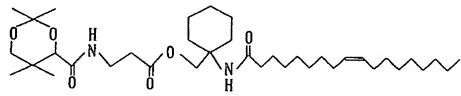
0. 88 (3H, t, J = 7Hz), 0. 91 (3H, t, J = 6Hz), 0. 93

(3H, t, J=6Hz), 0.97 (3H, s), 1.03 (3H, s),

1.19-1.41 (20H, m), 1.42 (3H, s), 1.47 (3H, s),

#### 実施例99

化合物名: 2-オレオイルアミノー2, 2-ベンタメチレンエチル 3-  $\{N-$  (2,2,5,5-テトラメチルー1, 3-ジオキサンー4-カルボニル)アミノ $\}$ プロピオネート構造式:



×

分子式: C37H66N2O6

分子量:634.94

質量分析 計算值:634.4920

実測値:634.4899

融点(℃):oil

旋光度〔α〕<sup>29</sup>D; +22.0° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>):

3352, 2936, 2864, 1742, 1664

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.97 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.21-1.67 (32H, m), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s),

1.91-2.13 (4H, m), 2.15 (2H, t, J = 7Hz), 2.56

(2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.46-

o 3.63 (2H, m), 3.68 (1H, d, J=12Hz), 4.07 (1H,

(109)

217

s), 4.31 (1H, d, J=11Hz), 4.36 (1H, d, J=11Hz), 5.13 (1H, s), 5.28-5.42 (2H, m), 6.96 (1H, t, J=5Hz)

実施例100

分子式: C37H60N2O6 分子量: 628.90

質量分析 計算値:628.4451

実測値:628.4440

融点(℃):oil

旋光度〔α〕<sup>29</sup>D; +46.9° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$ :

3320, 2932, 2864, 1760, 1662

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 1.04 (6H, s), 1.19-1.38 (20H, m), 1.43 (3H, s), 1.48 (3H, s), 1.51-

% 1.69 (2H, m) ,1.91-2.05 (4H, m) ,2.24 (2H, t,
 J = 7Hz) ,3.30 (1H, d, J=12Hz) ,3.69 (1H, d,
 J = 12Hz) ,3.98 (2H, d, J=5Hz) ,4.09 (1H, s) ,
4.39 (1H, dd, J=11Hz, 6Hz) ,4.56 (1H, dd, J=11Hz,
5Hz) ,5.28-5.40 (3H, m) ,6.25 (1H, d, J=8Hz) ,
7.00 (1H, t, J=5Hz) ,7.26-7.39 (5H, m)

218

\* 化合物名: (2S) - 2 - オレオイルアミノー 2 - フェニ

ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]アセテート

ルエチル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-

20 化合物名: (2S) -2-オレオイルアミノ-2-フェニルエチル 4- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プタノエート
 機造式:

分子式: C39H64N2O6

分子量:656.95

質量分析 計算值:656,4764

実測値:656.4770

融点(℃):oil

旋光度〔 $\alpha$ 〕 30D; +41.4° (C=1.0, CHCl3)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>):

3320, 2932, 2864, 1744, 1654

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

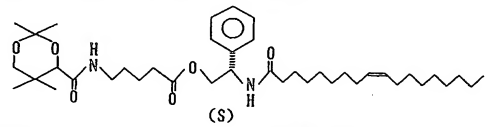
0.88 (3H, t, J=7Hz) , 0.99 (3H, s) , 1.06 (3H, s) ,

1.21-1.38 (20H, m), 1.44 (3H, s), 1.48 (3H, s),

実施例102

実施例101

化合物名: (2S) -2-オレオイルアミノ-2-フェニ 40 ルエチル 5-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] ペンタノエート 構造式:



分子式: C40H66N2O6

50 分子量:670.98

質量分析 計算値:670.4920 実測値:670.4912

融点(℃):oil

旋光度  $\{\alpha\}$  30D; +40.6° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>):

3324, 2932, 2864, 1742, 1654

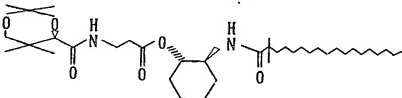
NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>) :

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.99 (3H, s), 1.05 (3H, s), 1.20-1.38 (20H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

219

1.47-1.70 (6H, m) ,1.92-2.08 (4H, m) ,2.22

(2H, t, J=7Hz), 2.33 (2H, t, J=6Hz), 3.12-



(110)

分子式: C<sub>38</sub>H<sub>70</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 650.99

質量分析 計算值:650.5233

実測値:650.5244

融点(℃):oil

旋光度〔 $\alpha$ 〕 <sup>28</sup>D; +10.6° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>):

3380, 2932, 2860, 1734

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>) :

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.09 (6H, s), 1.10-2.16 (38H, m), 1.43 (3H, s),  $\times$ 

 $\times$  1.47 (3H, s) , 2.42-2.62 (2H, m) , 3.28 (1H, d, J=12Hz) , 3.39-3.63 (2H, m) , 3.69 (1H, d, J=12 Hz) , 3.81-3.93 (1H, m) , 4.08 (1H, s) , 4.73 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz) , 5.80 (1H, d, J=8 Hz) , 6.92 (1H, t, J=5Hz)

220

d, J = 12Hz), 4.08 (1H, s), 4.28 (1H, dd, J = 11Hz,

(3H, m), 6.19 (1H, d, J=8Hz), 6.68 (1H, t, J=

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2, 2-ジメチルステアロイ

ル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- [N-(2,

2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルポニ

\* 3.30 (2H, m), 3.29 (1H, d, J=12Hz), 3.69 (1H, d, J=12Hz)

5Hz), 4.43 (1H, dd, J=11Hz, 6Hz), 5.28-5.40

5Hz) , 7. 26-7. 39 (5H, m)

ル) アミノ) プロピオネート

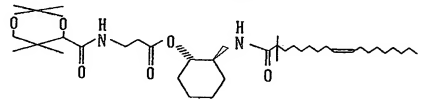
実施例103

構造式:

実施例104

化合物名:  $(1S, 2S) - 2 - (2, 2 - \Im \times F) \times F + \Im \times F +$ 

構造式:



分子式: C38H68N2O6 分子量:648.97

質量分析 計算值:648.5077

実測値:648.5063

融点(℃):oil

旋光度〔 $\alpha$ 〕  $^{28}$ D; +10.9° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$ :

3380, 2936, 2864, 1734, 1672

NMR (δ, CDC1<sub>3</sub>) :

0.88 (3H, t, J=7Hz) ,0.96 (3H, s) ,1.00-2.18 (34H, m) ,1.03 (3H, s) ,1.08 (6H, s) ,1.42 (3H, s) ,1.47 (3H, s) ,2.41-2.62 (2H, m) ,

3. 28 (1H, d, J=12Hz), 3. 38-3. 62 (2H, m), 3. 69 (1H, d, J=12Hz), 3. 80-3. 92 (1H, m), 4. 07 (1H, s), 4. 73 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5. 28-5. 41 (2H, m), 5. 79 (1H, d, J=8Hz), 6. 92 (1H, t, J=5Hz)

40 実施例105

分子式: C<sub>37</sub>H<sub>66</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 634.94

質量分析 計算値:634.4920 実測値:634.4950

融点(℃):oil·

旋光度〔α〕<sup>28</sup>D;+10.8° (C=1.0,CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>): 3324, 2936, 2864, 1734

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 1.03 (3H, s),

1.06 (3/2H, d, J = 7Hz), 1.08 (3/2H, d, J = 7Hz),

1.09-2.18 (35H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

\* 2.50 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz),

3.51 (2H, dt, J = 6Hz, 6Hz), 3.69 (1H, d, J = 12Hz),

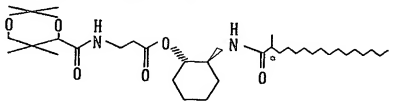
3.81-3.94 (1H, m), 4.08 (1H, s), 4.61-4.73

(1H, m), 5.28-5.42 (2H, m), 5.70-5.78 (1H, m),

6.91 (1H, t, J=6Hz)

実施例106

構造式:



分子式: C35H64N2O6

分子量:608.91

)

質量分析 計算值:608.4764

実測値:608.4754

融点(℃):77~79℃(ベンゼン/ヘキサン)

旋光度  $(\alpha)^{28}D$ ; +14.4° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{KBr}, cm^{-1})$ :

3312, 2932, 2860, 1742, 1652

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.03 (3H, s),

1.39 (3H, d, J = 7Hz), 1.10-2.18 (35H, m), 1.43

5.76 (1H, d, J=8Hz), 6.91 (1H, t, J=6Hz)

30 実施例107

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2 - メチルパルミトイル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3 - (N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル-1, 3 - ジオキサン-4 - カルボニ

ル) アミノ〕プロピオネート

※ 構造式:

$$\bigcup_{0} \bigcup_{N} \bigcup_{0} \bigcup_{N} \bigcup_{0} \bigcup_{0$$

分子式: C35H64N2O6

分子量:608.91

質量分析 計算值:608.4764

実測値:608.4762

融点(℃):92~94℃(ベンゼン/ヘキサン)

旋光度〔 $\alpha$ 〕 19D; +6.7° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{KBr}, cm^{-1})$ :

3284, 2928, 2860, 1736, 1652

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 1.03 (3H, s),

1.06 (3H, d, J = 7Hz), 1.10-2.17 (35H, m), 1.43

(3H, s), 1.47 (3H, s), 2.50 (2H, t, J=6Hz),

3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.51 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz),

3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.82-3.95 (1H, m), 4.08

(1H, s), 4.67 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz),

5.73 (1H, d, J=8Hz), 6.92 (1H, t, J=6Hz)

実施例108

50 化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2-エチルミリストイ

ル) アミノシクロヘキサン-1 - イル 3 -  $(N-(2, *\nu))$  アミノ〕プロピオネート 2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ\* 構造式:

$$0 \\ 0 \\ 0 \\ 0 \\ 0 \\ 0 \\ 0 \\ 0$$

分子式: C34H62N2O6

分子量:594.88

質量分析 計算值:594.4607

実測値:594.4621

融点(℃):oil

旋光度〔 $\alpha$ 〕 <sup>19</sup>D; +10.1° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>):

3320, 2936, 2864, 1734, 1648

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

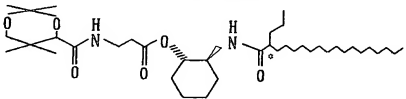
0.85 (3H, t, J = 7Hz), 0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.96

(3H, s) , 1.04 (3H, s) , 1.10-2.23 (33H, m) ,

実施例109

化合物名: (1S, 2S)  $-2-(2-\mathcal{P}$ ロピルステアロイル) アミノシクロヘキサン $-1-\mathcal{P}$  3  $-(N-(2,5,5-\mathcal{P})$ ラメチル $-1,3-\mathcal{P}$  3  $-4-\mathcal{P}$  カルボニル) アミノ] プロピオネート

※ 構造式:



分子式: C39H72N2O6

分子量:665.01

質量分析 計算值:664.5390

実測値:664.5395

融点(℃):カラメル

旋光度  $(\alpha)^{19}D$ ; +9.6° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>):

3288, 2932, 2860, 1730, 1670, 1644

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.87 (3H, t, J = 7Hz), 0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.96

(3H, s), 1.04 (3H, s), 1.12-2.23 (43H, m),

\$\frac{1}{2}\$ \quad 1.43 (3H, s) \quad 1.47 (3H, s) \quad 2.42-2.58 (2H, m) \quad 3.28 (1H, d, J=12Hz) \quad 3.51 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz) \quad 3.69 (1H, d, J=12Hz) \quad 3.83-3.95 (1H, m) \quad 4.08 \quad (1H, s) \quad 4.68 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz) \quad 5.82 (1H, d, J=8Hz) \quad 6.92 (1H, t, J=6Hz)

実施例111

化合物名:  $(1S, 2S) - 2 - (2 - \mathcal{I} \cap \mathcal{I} \cup \mathcal{I} \cup$ 

☆ 構造式:

分子式: C39H72N2O6

分子量:665.01

質量分析 計算値:664.5390

実測値:664.5390

融点(℃):103~105℃(ペンゼン/ヘキサン)

旋光度 [α] <sup>20</sup>D; +8.0° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{KBr}, cm^{-1})$ :

3288, 2928, 2860, 1730, 1666, 1644

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.86 (3H, t, J=7Hz), 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.11-2.21 (43H, m).

1.0 (01)

1.43 (3H, s) ,1.47 (3H, s) ,2.41-2.60 (2H, m) ,

3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.51 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz),

3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.83-3.97 (1H, m), 4.08 (1H, s), 4.68 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz),

5.77 (1H, d, J=8Hz), 6.92 (1H, t, J=6Hz)

\* - [ (2, 2, 5, 5 -  $\mathcal{F}$  +  $\mathcal{F}$  ) - 1, 3 -  $\mathcal{F}$  3 +  $\mathcal{F}$  +  $\mathcal{F}$  -  $\mathcal{F}$ 

実施例112

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (1-ドデシルシクロペン

225

カルボニル) アミノ] プロピオネート タンカルボニル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3\* 構造式:

(113)

分子式: C36H64N2O6 分子量:620.92

質量分析 計算值:620.4764 実測値:620.4775

融点(℃):oil

旋光度〔 $\alpha$ 〕  $^{22}$ D; +9.2° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$ : 3360, 2932, 2864, 1732

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>) :

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s),

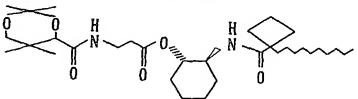
1.11-2.18 (38H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

 $10 \times 2.42-2.62$  (2H, m) , 3.28 (1H, d, J=12Hz) , 3.38 -3.42 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.80-3.92 (1H, m), 4.08 (1H, s), 4.73 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.76 (1H, d, J=8Hz), 6.92 (1H, t, J=6Hz)

実施例113

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (1-デシルシクロブタン カルボニル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3-(2, 2, 5, 5- テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルポニル)アミノ]プロピオネート

**※** 20 構造式:



分子式: C33H58N2O6 分子量:578.84

質量分析 計算値:578.4294

実測値:578.4285

融点(℃):oil

旋光度  $(\alpha)^{22}D$ ; +8.9° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>): 3336, 2936, 2864, 1734

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz) , 0.96 (3H, s) , 1.04 (3H, s) ,

1.06-1.40 (20H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

☆ 1.57-2.34 (12H, m), 2.43-2.62 (2H, m), 3.28 (1H, d, J = 12Hz), 3.41-3.62 (2H, m), 3.69 (1H, d)d, J=12Hz), 3.81-3.94 (1H, m), 4.07 (1H, s), 4.71 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 5Hz), 5.59 (1H, d, J = 8Hz), 7.92 (1H, t, J = 5Hz)

実施例114

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (1 - 9 - オクタデセニルシクロペンタンカルボニル) アミノシクロヘキサン-1 オキサンー4ーカルボニル)アミノ)プロピオネート 構造式:

分子式: C42H74N2O6

分子量:701.05

質量分析 計算值:702.5546

実測値:702.5570

融点(℃):oil

旋光度〔α〕<sup>22</sup>D; +8.6° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>):

3368, 2932, 2864, 1734

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.09-2.17 (46H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

2.41-2.61 (2H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.37

-3.62 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.81-

3.93 (1H, m), 4.08 (1H, s), 4.73 (1H, ddd,

J = 11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.28-5.40 (2H, m), 5.75 (1H, d, J = 8Hz), 6.93 (1H, t, J = 5Hz)

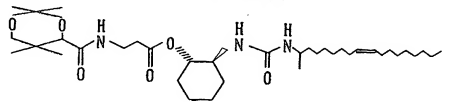
実施例115

化合物名: (1S, 2S) - 2 - [(1-メチル-8-ヘプ\*

227

\* タデセニル)カルバモイル〕アミノシクロヘキサン-1-1 - -1

228



(114)

# diastereomeric mixture

分子式: C37H67N3O6 分子量:649.96

質量分析 計算値:649.5029 実測値:649.5029

融点(℃):oil

旋光度〔α〕<sup>21</sup>D;+19.3° (C=1.0,CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>):

3360, 2936, 2864, 1734, 1682, 1644

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

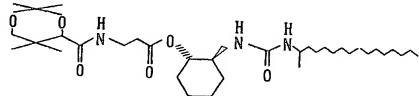
0.88 (3H, t, J=7Hz) , 0.96 (3H, s) , 1.04 (3H, s) , 1.08 (3/2H, d, J=6Hz) , 1.09 (3/2H, d, J=6Hz) ,

1.14-1.50 (24H, m), 1.44 (3H, s), 1.47 (3H, s),

1.52-2.26 (11H, m) , 2.37-2.59 (2H, m) , 3.28
 -3.46 (1H, m) , 3.58-3.80 (3H, m) , 3.69 (1H, d,
 J = 12Hz) , 4.10 (1H, s) , 4.55 (1H, ddd, J=11Hz,
 11Hz, 4Hz) , 5.28-5.42 (2H, m) , 6.86-6.96
 (1H, m)

実施例116

化合物名: (1S, 2S) - 2 - [(1-メチルヘプタデシル)カルバモイル]アミノシクロヘキサン-1-イル3-[N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート構造式:



分子式: C35H65N3O6 分子量:623.92

質量分析 計算値:623.4873

実測値:623.4852

融点(℃):oil

旋光度〔 $\alpha$ 〕  $^{21}$ D; +20.5° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{KBr}, cm^{-1})$ :

3360, 2932, 2860, 1738, 1682, 1642

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>) :

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s),

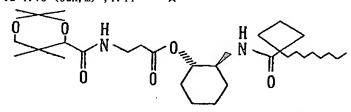
1.08 (3H, d, J = 6Hz), 1.12-1.78 (32H, m), 1.44

★ (3H, s), 1.47 (3H, s), 1.94-2.58 (4H, m),
3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.34-3.79 (4H, m), 3.69
(1H, d, J=12Hz), 4.10 (1H, s), 4.55 (1H, ddd,
J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 6.92 (1H, t, J=5Hz)

実施例117

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (1 - オクチルシクロプタンカルボニル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- [N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

40 構造式:



実測値:550.4005

融点(℃):oil

50 旋光度〔α〕<sup>30</sup>D;+13.1° (C=1.0,CHCl<sub>3</sub>)

分子式: C<sub>31</sub>H<sub>54</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 550.78

質量分析 計算值:550.3981

IR  $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$ : 3336, 2932, 2860, 1732

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.06-1.58 (16H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

1.60-2.36 (12H, m), 2.43-2.63 (2H, m),

3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.39-3.63 (2H, m), 3.69

(1H, d, J=12Hz), 3.81-3.94 (1H, m), 4.08 (1H, m)

構造式:

(115)

分子式: C33H60N2O6

分子量:580.85

質量分析 計算值:580.4451

実測値:580.4435

融点 (℃):wax

旋光度〔 $\alpha$ 〕<sup>27</sup>D; +11.9° (C=1.0, CHC1<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{KBr}$ ,  $cm^{-1}$ ):

3288, 2932, 2860, 1730

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.88 (3H, d, J=6Hz), 0.91

(3H, d, J=6Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.00-1.82 (26H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

230

s), 4.72 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.60

(1H, d, J=8Hz), 6.93 (1H, t, J=5Hz)

実施例118

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2-イソプロピルラウロ イル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- (N-

(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル

ボニル) アミノ] プロピオネート

 1.93-2.04 (1H, m) , 2.15-2.26 (1H, m) , 2.41-2.58 (2H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.42-3.60 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.82-3.94 (1H, d)m), 4.08 (1H, s), 4.67 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.87 (!H, d, J=8Hz), 6.91 (1H, t, J=5Hz)

20 実施例119

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2-イソプロピルラウロ イル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- (N-

(3,3,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カル ボニル) アミノ〕プロピオネート

構造式:

Ж

分子式: C33H60N2O6

分子量:580.85

質量分析 計算値:580.4451

実測値:580.4458

融点(℃):カラメル

旋光度〔 $\alpha$ 〕 30D; +10.6° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{KRr}, cm^{-1})$ :

3276, 2932, 2860, 1730

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>) :

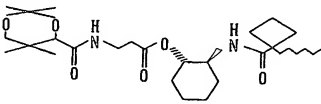
0.85 (3H, d, J = 6Hz), 0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.89

(3H, d, J = 6Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.05-1.83 (26H, m) ,1.43 (3H, s) ,1.47 (3H, s) ,

1.92-2.04 (1H, m), 2.13-2.22 (1H, m), 2.40-2.58 (2H, m) , 3.28 (1H, d, J=12Hz) , 3.45-3.58(2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.85-3.97 (1H, d)m), 4.08 (1H, s), 4.68 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz) , 5.78 (1H, d, J=8Hz) , 6.90 (1H, t, J=5Hz) 実施例120

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (1 - ヘキシルシクロプタ 40 ンカルポニル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3--カルボニル) アミノ] プロピオネート



分子式: C<sub>29</sub>H<sub>50</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 522.73

質量分析 計算値:522.3668 実測値:522.3668

融点(℃):oil

旋光度〔 $\alpha$ 〕 30D; +13.8° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>): 3336, 2936, 2864, 1732

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

 $\begin{array}{l} 0.87 \; (3\text{H, t, J}\!=\!7\text{Hz}) \;\; , 0.96 \;\; (3\text{H, s}) \;\; , 1.04 \;\; (3\text{H, s}) \;\; , \\ 1.07\!-\!1.58 \;\; (12\text{H, m}) \;\; , 1.42 \;\; (3\text{H, s}) \;\; , 1.47 \;\; (3\text{H, s}) \;\; , \\ 1.61\!-\!2.34 \;\; (12\text{H, m}) \;\; , 2.43\!-\!2.62 \;\; (2\text{H, m}) \;\; , 3.28 \\ (1\text{H, d, J}\!=\!12\text{Hz}) \;\; , 3.41\!-\!3.62 \;\; (2\text{H, m}) \;\; , 3.69 \;\; (1\text{H, m}) \;\; , 3.69 \;\; (1\text{H,$ 

d, J=12Hz), 3. 82-3. 93 (1H, m), 4. 07 (1H, s), 4. 71 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5. 60 (1H, d, J=8Hz), 6. 92 (1H, t, J=5Hz)

#### 実施例121

化合物名: (1S, 2S) -2-(1-プチルシクロプタンカルボニル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- [N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4 20 -カルボニル) アミノ] プロピオネート

#### 構造式:

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

HO 0 0

分子式: C<sub>30</sub>H<sub>54</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 538.77

質量分析 計算値:538.3981 実測値:538.3989

融点(℃):oil

旋光度〔α〕<sup>28</sup>D;+10.6° (C=1.0,CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>): 2932, 2860, 1732

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>) :

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.97 (3H, s), 1.05 (3H, s), 1.06-1.44 (20H, m), 1.46-2.28 (12H, m), 2.44

分子式: C27H46N2O6

分子量:494.67

質量分析 計算值:494.3355

実測値:494.3366

融点(℃):カラメル

旋光度  $\{\alpha\}$  30D; +15.2° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

232

IR ( $\nu_{KBr}$ , cm<sup>-1</sup>): 3348, 2940, 2868, 1732

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0. 88 (3H, i, J=7Hz), 0. 96 (3H, s), 1. 04 (3H, s), 1. 05-1. 58 (8H, m), 1. 43 (3H, s), 1. 47 (3H, s),

1.62-2.33 (12H, m), 2.44-2.61 (2H, m), 3.28

(1H, d, J=12Hz), 3.41-3.63 (2H, m), 3.69 (1H, d)

d, J=12Hz), 3.81-3.94 (1H, m), 4.08 (1H, s),

4.72 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.61 (1H, d,

J = 8Hz), 6.93 (1H, t, J = 5Hz)

#### 実施例122

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (1 - デシルシクロプタンカルボニル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- <math>(N-(2,4-ジヒドロキシ-3,3-ジメチル-1-オキソプチル) アミノ) プロピオネート 構造式:

- 2.64 (2H, m), 2.77 (2H, br-s), 3.46-3.68 (2H, m), 3.49 (1H, d, J=11Hz), 3.56 (1H, d, J=11Hz), 3.84-3.98 (1H, m), 4.05 (1H, s), 4.69 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.53 (1H, d, J=9Hz), 7.37 (1H, t, J=5Hz)

### 40 実施例123

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (1 - メチルラウロイル)アミノシクロヘキサン-1 - 4 3 - N - (2, 2, 5, 5)5-テトラメチル-1, 3 - 3 オキサン-4 - 4 カルボニル) アミノ〕プロピオネート

$$\begin{array}{c}
233 \\
\hline
0 \\
0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
H \\
N \\
0
\end{array}$$

分子式: C<sub>31</sub>H<sub>56</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 552.80

質量分析 計算值:552.4138

実測値:552.4127

融点 (℃):oil'

旋光度〔 $\alpha$ 〕 31D; +15.8° (C=1.0, CHC13)

IR  $(\nu_{KBr}, cm^{-1})$ :

3304, 2932, 2860, 1738

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>) :

0.87 (3H, t, J=7Hz) , 0.95 (3H, s) , 1.03 (3H, s) , 1.07 (3H, d, J=7Hz) , 1.10-1.38 (20H, m) , 1.42 (3H, s) , 1.46 (3H, s) , 1.48-2.19 (7H, m) ,

\* 2.42-2.57 (2H, m) ,3.28 (1H, d, J=12Hz) ,3.51 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz) ,3.69 (1H, d, J=12Hz) ,
3.81-3.94 (1H, m) ,4.08 (1H, s) ,4.68 (1H, ddd,
J=4Hz) ,5.76 (1H, d, J=8Hz) ,6.92 (1H, t, J=6 Hz)

実施例124

構造式:

$$0 \qquad 0 \qquad H \qquad 0 \qquad H \qquad 0$$

分子式: C31H56N2O6

分子量:552.80

質量分析 計算值:552.4138

実測値:552.4139

融点(℃):wax

旋光度  $(\alpha)$  31D; +7.6° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{KBr}, cm^{-1})$ :

3272, 2932, 2860, 1744

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz) , 0.96 (3H, s) , 1.30 (3H, s) , 1.06 (3H, d, J=7Hz) , 1.10-1.39 (20H, m) , 1.43

(3H, s), 1.47 (3H, s), 1.49-2.16 (7H, m),

 $\times$  2.50 (2H, t, J=6Hz) , 3.28 (1H, d, J=12Hz) , 3.51 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz) , 3.69 (1H, d, J=12Hz) , 3.82-3.96 (1H, m) , 4.08 (1H, m) , 4.67 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz) , 5.73 (1H, d, J=8Hz) , 6.92 (1 H, t, J=6Hz)

30 実施例125

化合物名:  $(1S, 2S) - 2 - (2 - \vec{r} \ge \nu) - \vec{r} \ge \nu$  アミノシクロヘキサン $-1 - 4 \nu$  3  $- (N - (2, 2, 5, 5 - \vec{r} + \vec{r}) - (3 - \vec{r})$ 

構造式:

$$\bigcup_{0} \bigcup_{N} \bigcup_{0} \bigcup_{N} \bigcup_{0} \bigcup_{N} \bigcup_{0} \bigcup_{0$$

Ж

分子式: C40H74N2O6

分子量:679.04

質量分析 計算値:678.5546

実測値:678.5535

融点(℃):70~71℃(ヘキサン)

旋光度〔α〕<sup>28</sup>D; +10.3° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{KBr}, cm^{-1})$ :

3288, 2928, 2856, 1732

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.88 (6H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s),

1.08-2.22 (45H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

2.39-2.58 (2H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz),

3.51 (2H, dt, J = 6Hz, 6Hz), 3.69 (1H, d, J = 12Hz),

3.83-3.96 (1H, m) , 4.08 (1H, s) , 4.68 (1H, ddd,

J = 11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.82 (1H, d, J = 8Hz), 6.90

(1H, t, J=8Hz)

\* 3 - (N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル - 1, 3 - ジオキサ

ン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート

実施例126

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (N-デシル-N-イソプ

ロピルカルバモイル) アミノシクロヘキサン-1-イル\*

(118)

分子式: C32H59N3O6 分子量:581.84

質量分析 計算值:581.4403.

実測値:581.4414

融点(℃):oil

旋光度〔 $\alpha$ 〕 27D; +30.1° (C=0.5, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$ : 2932, 2860, 1732

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.10 (6H, d, J = 7Hz), 1.15-2.21 (24H, m), 1.42 (3H, s), 1.47 (3H, s), 2.47-2.62 (2H, m),

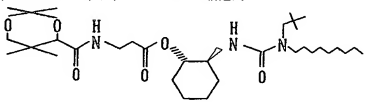
10% 2.93 (2H, t, J=7Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.34-3.64 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.74- 3.88 (1H, m), 4.08 (1H, s), 4.18-4.33 (1H, m), 4. 38-4.46 (1H, m), 4. 71 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 6.93 (1H, t, J=5Hz)

実施例127

構造式:

化合物名: (1S, 2S) - 2 - [N-(2, 2-ジメチルプロ ピル) - N - ノニルカルバモイル〕アミノシクロヘキサ ン-1 - イル 3 - [N-(2,2,5,5-F) テトラメチルー 1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)プロピオ 20 ネート

Ж 構造式:



分子式: C33H61N3O6

分子量:595.87

質量分析 m/e 595 (M+)

融点 (℃):69.4~72.9℃ (n-hexane)

IR  $(\nu_{KBr}, cm^{-1})$ :

3388, 2932, 1730, 1670, 1618, 1378, 1098

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz) , 0.91 (9H, s) , 0.96 (9H, s) , 1.04 (3H, s) , 1.05-2.21 (22H, m) , 1.42 (3H, s) , 1.47 (3H, s) , 2.43-2.62 (2H, m) , 2.91 (1H, d, J = 15Hz), 2.97-3.10 (1H, m), 3.05 (1H, d, J =15Hz), 3.16-3.27 (1H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.37-3.64 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz),

4.08 (1H, s), 4.08 (1H, s), 4.52 (1H, d, J = 8Hz), 4.70 (1H, ddd, J = 11Hz, 11Hz, 4Hz),

6.92 (1H, t, J = 5Hz)

元素分析

計算值:C,66.52 H,10.32 N,7.05

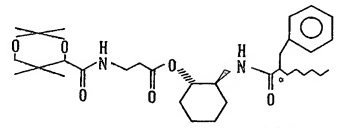
実測值:C,66.26 H,10.55 N,7.30

実施例128

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2 - フェニルメチルカプ リロイル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- [N -(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルポニル) アミノ] プロピオネート

構造式:

☆ 40



実測値:572.3841

融点(℃):カラメル

旋光度〔α〕<sup>21</sup>D; −5.8° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

分子式: C33H52N2O6 分子量:572.79

質量分析 計算値:572.3825

IR (ν<sub>KBr</sub>, cm<sup>-1</sup>) : 3304, 2936, 2864, 1734, 1662, 1646

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>) :

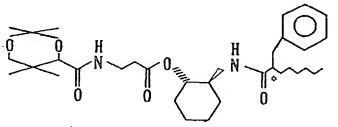
0.87 (3H, t, J=7Hz) , 0.95 (3H, s) , 1.03 (3H, s) , 1.05-1.95 (18H, m) , 1.42 (3H, s) , 1.46 (3H, s) , 2.09-2.24 (1H, m) , 2.37-2.54 (2H, m) , 2.68 (2H, dd, J=13Hz, 5Hz) , 2.83 (1H, dd, J=13Hz, 10Hz) , 3.28 (1H, d, J=12Hz) , 3.48 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz) , 3.68 (1H, d, J=12Hz) , 3.70-

238

\* 3.82 (1H, m), 4.07 (1H, s), 4.50 (1H, ddd, J = 11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.42 (1H, d, J = 8Hz), 6.88 (1H, t, J = 6Hz), 7.12-7.26 (5H, m)

実施例129

· 構造式:



分子式: C33H52N2O6 分子量: 572.79

質量分析 計算値:572.3825

実測値:572.3812

融点(℃):カラメル

旋光度〔 $\alpha$ 〕 21D; +26.1° (C=1.0, CHC13)

IR  $(\nu_{KBr}, cm^{-1})$ :

3320, 2940, 2864, 1734, 1652

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

)

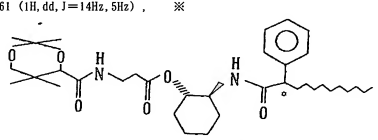
0.87 (3H, t, J=7Hz) , 0.95 (3H, s) , 1.03 (3H, s) , 1.05-1.47 (12H, m) , 1.43 (3H, s) , 1.47 (3H, s) ,

1.51-2.31 (9H, m), 2.61 (1H, dd, J=14Hz, 5Hz),

2. 94 (1H, dd, J=14Hz, 9Hz) , 3. 22-3. 28 (2H, m) ,
3. 28 (1H, d, J=12Hz) , 3. 69 (1H, d, J=12Hz) ,
3. 70-3. 84 (1H, m) , 4. 07 (1H, s) , 4. 55 (1H,
ddd, J=11Hz, 11Hz, 5Hz) , 5. 93 (1H, d, J=8Hz) ,
6. 81 (1H, t, J=5Hz) , 7. 12-7. 30 (5H, m)

ま 株 *は* 1 2 0

構造式:



分子式: C<sub>36</sub>H<sub>58</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 614.87

質量分析 計算值:614.4294

実測値:614.4310

融点(℃):oil

旋光度〔 $\alpha$ 〕 30D; +14.8° (C=0.9, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$ :

3312, 2932, 2860, 1734

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.87 (3H, t, J = 7Hz), 0.97 (3H, s), 1.05 (3H, s), 1.11-1.39 (20H, m), 1.43 (3H, s), 1.48 (3H, s),

1.52-2.11 (6H, m), 2.32-2.51 (2H, m), 3.25

(1H, t, J=7Hz), 3. 29 (1H, d, J=12Hz), 3. 38-3. 56 (2H, m), 3. 70 (1H, d, 12Hz), 3. 77-3. 89 (1H, m), 4. 09 (1H, s), 4. 59 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5. 68 (1H, d, J=8Hz), 6. 89 (1H, t, J=5Hz), 7. 21-7. 36 (5H, m)

実施例131

化合物名: (1S, 2S) -2-(2-7x-2) ロイル) アミノシクロヘキサン-1-4 ル 3-[N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン<math>-4-カルボニル) アミノ) プロピオネート

分子式: C36H58N2O6 分子量:614.87

質量分析 計算值:614.4294

実測値:614.4311

融点 (℃):wax

旋光度  $\{\alpha\}$  30D; +34.4° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{KBr}, cm^{-1})$ : 3308, 2932, 2864, 1730

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.87 (3H, t, J=7Hz), 0.94 (3H, s), 1.03 (3H, s),

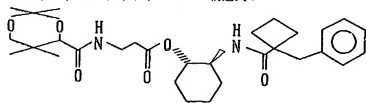
1.09-1.42 (20H, m), 1.43 (3H, s), 1.48 (3H, s),

1.52-2.15 (8H, m) , 3.20-3.21 (3H, m) , 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.68 (1H, d, J=12Hz), 3.76 -3.89 (1H, m), 4.06 (1H, s), 4.59 (1H, ddd, J = 11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.75 (1H, d, J = 8Hz), 6.71 (1H, t, J=5Hz), 7.19-7.34 (5H, m)

#### 実施例132

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (1 - ペンジルシクロブタ ンカルボニル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4 -カルボニル) アミノ) プロピオネート

構造式:



分子式: C30H44N2O6

分子量:528.69

質量分析 計算値:528.3199

実測値:528.3193

融点(℃):カラメル

旋光度  $[\alpha]$  30D; +11.9° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{KBr}, cm^{-1})$ : 3356, 2944, 2868, 1732

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

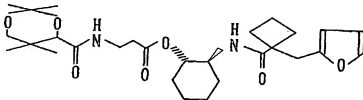
0.84-1.55 (4H, m), 0.95 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.42 (3H, s) ,1.46 (3H, s) ,1.58-2.67 (12H, m) ,

3.00 (1H, d, J=14Hz), 3.03 (1H, d, J=14Hz),

3. 28 (1H, d, J=12Hz), 3. 27-3. 52 (2H, m), 3. 68 (1H, d, J=12Hz), 3.72-3.87 (1H, m), 4.06 (1H, m)s), 4.59 (1H, ddd, J=1'Hz, 11Hz, 4Hz), 4.511H, d, J = 8Hz), 6.88 (1H, t, J = 5Hz), 7.11-7.28 (5H, m)

### 30 実施例133

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (1 - フルフリルシクロブタンカルポニル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3 - (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ)プロピオネート 構造式:



分子式: C28H42N2O7

分子量:518.65

質量分析 計算値:518.2992

実測値:518.2969

融点(℃):oil

旋光度〔 $\alpha$ 〕 30D; +12.8° (C=0.5, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{KRr}, cm^{-1})$ :

3352, 2944, 2868, 1732

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>) :

0.96 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.18-2.57 (16H, m),

1.42 (3H, s), 1.47 (3H, s), 3.03 (2H, s),

3. 28 (1H, d, J=12Hz), 3. 33-3. 58 (2H, m),

3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.67-3.90 (1H, m),

4.07 (1H, s), 4.63 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz),

5.49 (1H, d, J=8Hz), 6.03 (1H, d, J=3Hz),

6.26 (1H, dd, J=3Hz, 1Hz), 6.92 (1H, t, J=5Hz),

7. 29 (1H, d, J = 1Hz)

実施例134

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2 - ペンジルラウロイ ル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- [N-(2,\*

(121)

242 \*2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ

ル) アミノ] プロピオネート

構造式:

$$\bigcup_{0}^{N} \bigcup_{N}^{N} \bigcup_{0}^{N} \bigcup_{N}^{N} \bigcup_{0}^{N} \bigcup_{0}^{N} \bigcup_{N}^{N} \bigcup_{0}^{N} \bigcup_{0}^{N} \bigcup_{N}^{N} \bigcup_{0}^{N} \bigcup_{N}^{N} \bigcup_{0}^{N} \bigcup_{N}^{N} \bigcup_{0}^{N} \bigcup_{0}^{N} \bigcup_{N}^{N} \bigcup_{0}^{N} \bigcup_{N}^{N} \bigcup_{0}^{N} \bigcup_{0}^{N} \bigcup_{N}^{N} \bigcup_{0}^{N} \bigcup_{0$$

分子式: C37H60N2O6 分子量:628.90

質量分析 計算值:628.4451 実測値:628.4442

融点 (℃):wax

旋光度〔 $\alpha$ 〕 29D; -5.9° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>): 3320, 2932, 2860, 1732

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.62-1.50 (20H, m), 0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.95(3H, s) , 1.03 (3H, s) , 1.42 (3H, s) , 1.46

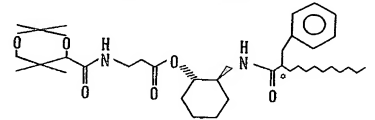
(3H, s), 1.52-2.30 (7H, m), 2.38-2.55 (2H, m),

Ж 2. 68 (1H, dd, J=15Hz, 6Hz), 2. 83 (1H, dd, J=15Hz, 10Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.48 (2H, dt, J=6Hz, 6Hz), 3.68 (1H, d, J=12Hz), 3.70-3.83 (1H, m), 4.07 (1H, s), 4.50 (1H, ddd, J=11Hz,11Hz, 5Hz), 5.91 (1H, d, J=8Hz), 6.88 (1H, t, J = 6Hz), 7.11-7.27 (5H, m)

実施例135

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (1-ベンジルラウロイ 20 ル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- (N-(2, 2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニ ル) アミノ〕プロピオネート

構造式:



Ж

分子式: C37H60N2O6 分子量:628.90

質量分析 計算值:628.4451

実測値:628.4478

融点(℃):wax

旋光度〔 $\alpha$ 〕 27D; +26.7° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{KBr}, cm^{-1})$ :

3300, 2932, 2860, 1734

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.95 (3H, s), 1.03 (3H, s),

1.06-1.50 (20H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

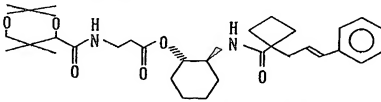
1.52-2.30 (9H, m), 2.61 (1H, dd, J=15Hz, 6Hz),

2.93 (1H, dd, J=15Hz, 10Hz), 3.20-3.30 (2H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.71-3.83 (1H, m), 4.07 (1H, s), 4.55 (1H, ddd, J = 11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.91 (1H, d, J = 7Hz), 6.81 (1H, t, J=5Hz), 7.13-7.28 (5H, m)

実施例136

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (1-シンナミルシクロブ タンカルボニル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3 - (N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-

40 4-カルボニル)アミノ]プロピオネート 構造式:



50

分子式: C32H46N2O6 分子量:554.73

質量分析 計算値:554.3355 実測値:554.3361 (122)

融点(℃):カラメル

旋光度〔 $\alpha$ 〕 <sup>29</sup>D; +14.9° (C=1.0, CHC1<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{KBr}, cm^{-1})$ :

3340, 2944, 2868, 1732

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.89-1.57 (4H, m), 0.95 (3H, s), 1.03 (3H, s),

243

1.41 (3H, s), 1.46 (3H, s), 1.58-2.67 (12H, m),

2.59 (2H, d, J=7Hz), 3.27 (1H, d, J=12Hz),

3.32-3.63 (2H, m) , 3.68 (1H, d, J=12Hz) , 3.82

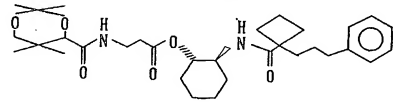
-3.95 (1H, m) , 4.06 (1H, s) , 4.68 (1H, ddd, J=

\* 11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.68 (1H, d, J=8Hz), 6.08 (1H, dt, J=16Hz, 7Hz), 6.44 (1H, d, J=16Hz), 6.88 (1H, t, J=5Hz), 7.17-7.38 (5H, m)

実施例137

244

\*10 構造式:



分子式: C32H48N2O6

分子量:556.74

質量分析 計算值:556.3512

実測値:556.3516

融点(℃):カラメル

旋光度〔α〕<sup>29</sup>D;+12.5° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{KBr}, cm^{-1})$ :

3352, 2940, 2868, 1732

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>) :

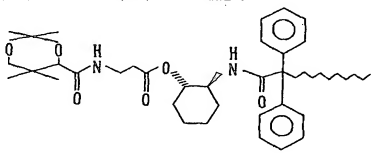
0.95 (3H,s), 0.95-1.56 (6H,m), 1.03 (3H,s),

1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s), 1.62-2.48 (14H, m),

% 2.51-2.66 (2H, m) , 3.27 (1H, d, J=12Hz) , 3.28
 -3.48 (2H, m) , 3.68 (1H, d, J=12Hz) , 3.793.92 (1H, m) , 4.06 (1H, s) , 4.67 (1H, ddd, J=
11Hz, 11Hz, 4Hz) , 5.64 (1H, d, J=8Hz) , 6.86
(1H, t, J=5Hz) , 7.12-7.30 (5H, m)

実施例138

構造式:



40

分子式: C42H62N2O6

分子量:690.97

質量分析 計算値:690.4607

実測値:690.4604

融点(℃):oil

旋光度〔α〕<sup>29</sup>D;+18.8° (C=1.0,CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>):

2932, 2860, 1730

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.87 (3H, t, J=7Hz), 0.94 (3H, s), 1.00-1.49 (20H, m), 1.04 (3H, s), 1.42 (3H, s), 1.47

(3H, s) ,1.52-2.38 (8H, m) ,3.16-3.28 (1H, m) ,

3. 28 (1H, d, J=12Hz) , 3. 36-3. 48 (1H, m) , 3. 68 (1H, d, J=12Hz) , 3. 82-3. 94 (1H, m) , 4. 07 (1H, s) , 4. 49 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz) , 5. 52 (1H, d, J=8Hz) , 6. 82 (1H, t, J=5Hz) , 7. 18 - 7. 37 (10H, m)

実施例139

分子式: C<sub>30</sub>H<sub>48</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 532.72

質量分析 計算值:532.3512

実測値:532.3524

融点(℃):カラメル

旋光度  $[\alpha]^{29}D$ ; +28.8° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>) : 2936, 2864, 1728

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>): 0.86 (3H, t, J=7Hz), 0.94 (3H, s), 1.02 (3H, s), 1.06-1.50 (12H, m), 1.52-2.35 (9H, m), 2.64

(1H, dd, J=14Hz, 6Hz), 2.89 (1H, dd, J=14Hz, 8H)

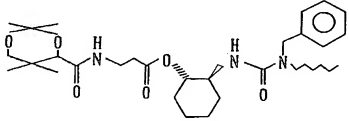
\* z) ,

3.22-3.48 (2H, m), 3.48 (1H, d, J=11Hz), 3.51 (1H, d, J=11Hz), 3.72-3.87 (1H, m), 4.03 (1H, s), 4.54 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.88 (1H, br-s), 7.12-7.29 (6H, m)

#### 実施例140

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (N - ベンジル-N - へキシルカルバモイル) アミノシクロヘキサン-1-イル3-<math>(N-(2, 2, 5, 5- テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート 構造式:

246



分子式: C32H51N3O6

分子量:573.78

質量分析 計算值:573.3777

実測値:573.3752

融点(℃):oil

旋光度  $[\alpha]^{28}D$ ; +33.2° (C=0.8, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>) :

3384, 2936, 2864, 1732

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.87 (3H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 0.97-2.18

(16H, m), 1.03 (3H, s), 1.42 (3H, s), 1.46

(3H, s), 2.32-2.53 (2H, m), 3.18 (2H, t, J=7Hz)

3.26-3.39 (1H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.43 - 3.56 (1H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.72-

3.85 (1H, m), 4.07 (1H, s), 4.36 (1H, d, J=17Hz),

4.46 (1H, d, J=17Hz), 4.50 (1H, d, J=6Hz),

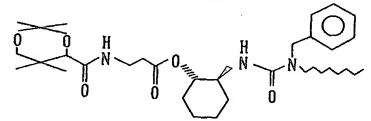
4.62 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 6.88 (1H, t,

J = 5Hz), 7.19-7.37 (5H, m)

### 実施例141

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (N - ベンジル - N - オク チルカルバモイル) アミノシクロヘキサン <math>-1 - イル 3 - (N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル - 1, 3 - ジオキサン - 4 - カルボニル) アミノ] プロピオネート

#### 構造式:



分子式: C34H55N3O6 分子量:601.83

質量分析 計算値:601.4090

実測値:601.4113

融点(℃):oil

旋光度〔 $\alpha$ 〕 <sup>28</sup>D; +29.7° (C=0.5, CHCl<sub>3</sub>) IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>) :

3368, 2932, 2864, 1732

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

50 0.87 (3H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 0.97-2.18

(20H, m) , 1.03 (3H, s) , 1.42 (3H, s) , 1.46 (3H, s) , 2.33-2.53 (2H, m) , 3.18 (2H, t, J=7Hz) , 3.26-3.39 (1H, m) , 3.28 (1H, m) , 3.43-3.56 (1H, m) , 3.69 (1H, d, J=12Hz) , 3.72-3.85 (1H, m) , 4.07 (1H, s) , 4.37 (1H, d, J=17Hz) , 4.48 (1H, d, J=17Hz) , 4.49 (1H, d, J=6Hz) , 4.62 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz) , 6.88 (1H, t, J=5Hz) ,

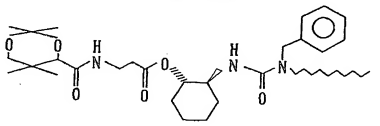
7.19-7.36 (5H, m)

実施例142

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (N - ベンジル-N - デシルカルバモイル) アミノシクロヘキサン-1 - イル 3 - (N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル-1, 3 - ジオキサン-4 - カルボニル) アミノ) プロピオネート

248

\* 構造式:



分子式: C36H59N3O6 分子量: 629.88

質量分析 計算値:629.4403

実測値:629.4388

融点(℃):oil

旋光度〔α〕<sup>27</sup>D; +26.1° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR  $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$  :

3384, 2932, 2860, 1732

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.96 (3H, s), 0.79-2.19 (24H, m), 1.03 (3H, s), 1.42 (3H, s), 1.46

(3H, s), 2.32-2.53 (2H, m), 2.18 (2H, t, J=7Hz),  $\approx$ 

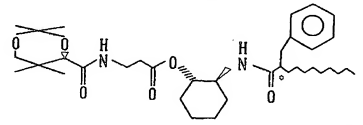
3. 23-3. 38 (1H, m) , 3. 28 (1H, d, J=12Hz) , 3. 32
- 3. 55 (1H, m) , 3. 69 (1H, d, J=12Hz) , 3. 703. 85 (1H, m) , 4. 07 (1H, s) , 4. 36 (1H, d, J=17Hz) ,
4. 47 (1H, d, J=17Hz) , 4. 48 (1H, d, J=6Hz) ,
4. 61 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz) , 6. 89 (1H, t,

J = 5Hz), 7.20-7.39 (5H, m)

実施例143

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2 - ベンジルウンデカノ イル) アミノシクロヘキサン-1 - 4 3 - (N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル<math>-1, 3 - 3 オキサン-4 - 4 ボニル) アミノ〕 プロピオネート

構造式:



分子式: C36H58N2O6

分子量:614.87

質量分析 計算値:614.4294

実測値:614.4295

融点(℃):wax

旋光度  $(\alpha)^{28}D$ ; -7.7°  $(C=1.0, CHC1_3)$ 

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>):

3320, 2932, 2860, 1732

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.62-1.49 (18H, m), 0.88 (3H, t, J = 7Hz), 0.95

(3H, s) ,1.03 (3H, s) ,1.42 (3H, s) ,1.46

(3H, s) , 1.51-1.95 (6H, m) , 2.08-2.19 (1H, m) ,

2.37-2.56 (2H, m), 2.68 (2H, dd, J=14Hz, 6Hz),

2.83 (1H, dd, J=14Hz, 9Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz),

3. 44-3. 52 (2H, m), 3. 68 (1H, d, J=12Hz), 3. 70-

3.82 (1H, m), 4.07 (1H, s), 4.51 (1H, ddd,

J = 11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.42 (1H, d, J = 8Hz), 6.88

(1H, t, J=5Hz), 7.11-7.30 (5H, m)

40 実施例144

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2-ベンジルウンデカノイル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- [N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カル

ボニル) アミノ] プロピオネート

分子式: C<sub>36</sub>H<sub>58</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 614.87

質量分析 計算值:614.4294

実測値:614.4276

融点(℃):oil

旋光度〔 $\alpha$ 〕 27D; +27.4° (C=1.0, CHCl<sub>3</sub>)

IR ( $\nu_{\text{neat}}$ , cm<sup>-1</sup>): 3304,2932,2860,1734

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>) :

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.95 (3H, s), 0.98-1.49 (18H, m), 1.03 (3H, s), 1.43 (3H, s), 1.44 (3H, s), 1.52-2.30 (9H, m), 2.61 (1H, dd,

\* J = 14Hz, 6Hz), 2.94 (1H, dd, J = 14Hz, 9Hz)

3.22-3.29 (2H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.69

250

(1H, d, J=12Hz), 3.71-3.84 (1H, m), 4.07 (1H, s), 4.55 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz),

5.91 (1H, d, J=8Hz), 6.81 (1H, t, J=5Hz),

7.12-7.28 (5H, m)

実施例145

化合物名:  $(1S, 2S) - 2 - (3 - n + \nu) - 2 - \lambda$ ノイル) アミノシクロヘキサン $-1 - \lambda$  3 -  $(N - (2, 2, 5, 5 - \pi) + \nu$  オニル) アミノ〕プロピオネート

\* 構造式:

$$0 \qquad 0 \qquad H \qquad C00 \qquad H \qquad 0$$

分子式: C33H58N2O6

分子量:578.93

IR  $(\nu_{\text{neat}}, \text{cm}^{-1})$ :1660,1736

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.87 (3H, t, J=7Hz) , 0.88 (3H, t, J=7Hz) , 096 (3H, s) , 1.04 (3H, s) , 1.10-1.50 (16H, m) , 1.43 (3H, s) , 1.47 (3H, s) , 1.57-1.88 (6H, m) , 1.88-2.18 (4H, m) , 2.43-2.64 (4H, m) , 3.28

(1H, d, J=12Hz), 3.49 (1H, td, J=6Hz), 3.69

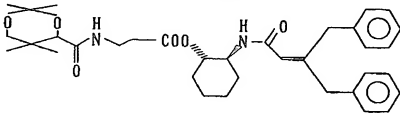
5.67 (1H,d,J= Hz),6.92 (1H,m) 実施例146

30 化合物名: (1S, 2S) -2-(3-フェニルメチル-4 -フェニル-2-ブテノイル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ〕プロピオネート

(1H, d, J=12Hz), 3.84-4.02 (1H, m), 4.08 (1H, m)

s), 4.64 (1H, td, J = Hz), 5.42 (1H,  $\varepsilon$ ),

※ 構造式:



分子式: C35H46N2O6

分子量:590.83

融点(℃):wax

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.93 (3H,s),1.00 (3H,s),0.90-2.12 (8H,m),

1.39 (3H,s),1.45 (3H,s),2.24-2.54 (2H,m),

3.07 (1H, dd, J = Hz, 3Hz), 3.26 (1H, d, J = 12Hz),

3. 20-3.64 (2H, m) , 3. 53 (2H, dd, J=15Hz, 5Hz) ,

3.67 (1H, d, J=12Hz), 3.80-3.94 (1H, m), 4.04

(1H, s) , 4.60 (1H, ddd, J = Hz, 10Hz, 4Hz) , 5.76 (1H, d, J = 8Hz) , 6.60 (1H, s) , 6.84 (1H, t, J = Hz) , 7.16-7.42 (10H, m)

実施例147

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (3 - プロピル - 2 - Jネ ノイル) アミノシクロヘキサン-1 -イル  $3 - [N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル <math>-1, 3 - \Im$  オキサン-4 -カルボニル) アミノ] プロピオネート

(126)

分子式:C<sub>30</sub>H<sub>52</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量:536.84 融点 (℃):wax

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.80-0.96~(6H,m) , 0.97~(3H,s) , 1.04~(3H,s) ,

1.06-2.21 (20H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s),

2.40-2.67 (4H, m), 3.28 (1H, d, J=12Hz),

3.49 (2H, td, J = 6Hz, 6Hz), 3.69 (1H, d, J = 12Hz),

3.94 (1H, ddd, J=10Hz, 8Hz, 4Hz), 4.08 (1H, s),

\* 4.64 (1H, ddd, J=10Hz, 10Hz, 4Hz), 5.42+5.44 (1H, S), 5.67+5.70 (1H, d, J=8Hz), 6.92 (1H, t, J=6Hz)

### 10 実施例148

化合物名: (1S, 2S) -2-(3-メチル-2-トリデセノイル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

構造式:

$$\begin{array}{c|c}
\hline
0 & 0 & H \\
0 & 0 & N
\end{array}$$

# (E. 2-Mixture)

分子式: C<sub>32</sub>H<sub>56</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 564.80

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>) :

分子式: C33H58N2O6

 $\times$  4.65 (1H, ddd, J=10Hz, 10Hz, 4Hz), 5.48 (1H, d, J=8Hz), 6.92 (1H, t, J=5Hz)

### 実施例149

化合物名: (1S, 2S) -2- (2,3-ジメチル-2-トリデセノイル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3- [N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

※ 構造式:

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & &$$

# (E. Z-Mixture)

分子量:578.93
NMR (δ, CDC13):
0.88 (3H, t, J=6Hz), 0.96 (3H, s), 1.03 (3H, s),
1.07-2.21 (26H, m), 1.43 (3H, s), 1.46 (3H, s),
1.63 (3H, s), 1.75 (3H, s), 2.53 (2H, t, J=6Hz),
3.28 (1H, d, J=12Hz), 3. -3.64 (2H, m), 3.69
(1H, d, J=12Hz), 3.88-4.04 (1H, m), 4.08 (1H,

s),4.68 (1H,ddd,J=10Hz,10Hz,4Hz),5.23+ 5.58 (1H,d,J=9Hz),6.92 (1H,t,J=5Hz) 実施例150

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (3 - n + 2)ルノナノイル) アミノシクロヘキサン-1 - 1 3 - (N - (2, 2, 5, 5 - 7 + 2)メチル-1, 3 - 3 オキサン-4 - 1 カルボニル) アミノ〕 プロピオネート構造式:

(127)

分子式: C33H60N2O6 分子量:580.95

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>) :

0.87 (6H, t, J=6Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s), 1.10-2.20 (31H, m), 1.43 (3H, s), 1.47 (3H, s), 2.50 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.26 (3H, d, J=12Hz), 3.27 (3H, d, J=12Hz), 3.28 (3H, d, J=12Hz), 3.2

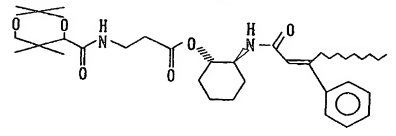
3.36-3.60 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz), 3.88 (1H, m), 4.09 (1H, s), 4.64 (1H, ddd, J=10Hz,

\* 10Hz, 4Hz), 5.88 (1H, d, J=8Hz), 6.91 (1H, t, J=6Hz)

#### 実施例151

10 化合物名: (1S, 2S) - 2 - [(E) - 3 - フェニルー2 - ドデセノイル] アミノシクロヘキサン-1 - イル3 - [N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル-1, 3 - ジオキサン-4 - カルボニル) アミノ] プロピオネート

\* 構造式:



分子式: C<sub>36</sub>H<sub>56</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 612.94

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

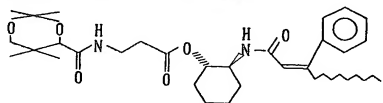
0.55-0.73 (1H, m) ,0.97 (3H, t, J=6Hz) ,0.96 (3H, s) ,1.04 (3H, s) ,1.08-2.84 (21H, m) ,
1.42 (3H, s) ,1.47 (3H, s) ,2.30-2.43 (2H, m) ,
2.48 (2H, t, J=6Hz) ,3.28 (1H, d, J=12Hz) ,
3.33-3.62 (2H, m) ,3.69 (1H, d, J=12Hz) ,

3.70-3.86 (1H, m), 4.08 (1H, s), 4.28 (1H,

#### 実施例152

30 -4-カルボニル) アミノ〕プロピオネート

※ 構造式:



分子式: C<sub>36</sub>H<sub>56</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 612.94

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.86 (3H, t, J=7Hz) ,0.90 (3H, s) ,0.99 (3H, s) ,
1.03-2.28 (22H, m) ,1.39 (3H, s) ,1.44 (3H, s) ,
2.40-2.6 (2H, m) ,2.90-3.20 (2H, m) ,3.25
(1H, d, J=12Hz) ,3.36-3.63 (2H, m) ,3.66 (1H, d, J=12Hz) ,3.91-4.02 (1H, m) ,4.06 (1H, s) ,
4.65 (1H, ddd, J=10Hz, 10Hz, 4Hz) ,5.82 (1H, s) ,

6.04 (1H, d, J=8Hz), 6.91 (1H, t, J=6Hz), 7.29-7.44 (5H, m)

## 40 実施例153

(128)

分子式: C33H50N2O6 分子量:570.85

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>) :

0.83 (3H, t, J=7Hz) , 0.90 (3H, s) , 0.99 (3H, s) , 1.08-2.60 (18H, m) , 1.39 (3H, s) , 1.44 (3H, s) , 2.94-3.20 (2H, m) , 3.25 (1H, d, J=12Hz) , 3.38 - 3.61 (2H, m) , 3.66 (1H, d, J=12Hz) , 3.90-4.04 (1H, m) , 4.06 (1H, s) , 4.65 (1H, ddd, J=11

\* Hz, 11Hz, 4Hz), 5.82 (1H, s), 6.01 (1H, d, J=6Hz), 6.91 (1H, t, J=6Hz), 7.29-7.44 (5H, m)

10 実施例154

構造式:

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

分子式: C<sub>33</sub>H<sub>50</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 570.85

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.55-(1.72 (1H, m), 0.85 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.04 (3H, s), 0.88-1.99 (15H, m), 1.42 (3H, s), 1.47 (3H, s), 2.29-2.34 (2H, m), 2.48 (2H, t, J=6Hz), 3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.32-3.61 (2H, m), 3.69 (1H, d, J=12Hz),

3.71-3.84 (1H, m) ,4.08 (1H, s) ,4.28 (1H, ddd,

= 10Hz, 10Hz, 4Hz), 5.07 (1H, d, J=9Hz), 5.85 (1H, s), 6.92 (1H, t, J=6Hz), 7.13-7.45 (5H, m)

実施例155

化合物名:  $(1S, 2S) - 2 - (2 - \Lambda + \nu)$  デンオクタ ノイル) アミノシクロヘキサン-1 - 4 3 -1 N -1 (2, 2, 5, 5  $- \nu$  テトラメチル-1, 3  $- \nu$  オキサン-1 4  $- \nu$  ボニル) アミノ] プロピオネート

※ 構造式:

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ &$$

40

分子式: C<sub>32</sub>H<sub>56</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 564.90

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.87 (3H, t, J=8Hz) ,0.88 (3H, t, J=8Hz) ,0.96 (3H, s) ,1.03 (3H, s) ,1.07-2.26 (26H, m) ,
1.42 (3H, s) ,1.46 (3H, s) ,2.40-2.66 (2H, m) ,
3.28 (1H, d, J=12Hz) ,3.37-3.64 (2H, m) ,3.69 (1H, d, J=12Hz) ,3.90-4.06 (1H, m) ,4.07 (1H, s) ,4.70 (1H, ddd, J=10Hz, 10Hz, 4Hz) ,5.38

(1H, t, J=7Hz), 5.61 (1H, d, J=8Hz), 6.91 (1H, t, J=6Hz)

実施例156

化合物名: (1S, 2S)  $-2-(2-\Lambda+ )$ リデンオクタノイル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3-[N-(2,2,5,5-)テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ] プロピオネート

(129)

分子式: C<sub>32</sub>H<sub>56</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 564.90 NMR (δ, CDCl<sub>3</sub>):

0. 88 (3H, t, J = 7Hz), 0. 89 (3H, t, J = 7Hz), 0. 96

(3H, s) ,1.03 (3H, s) ,1.06-2.33 (26H, m) , 1.42 (3H, s) ,1.47 (3H, s) ,2.40-2.60 (2H, m) ,

3.28 (1H, d, J=12Hz), 3.32-3.62 (2H, m), 3.69

(1H, d, J=12Hz), 3.86-4.02 (1H, m), 4.07 (1H, s), 4.74 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.82

t, J=6Hz) 実施例157

10 化合物名: (1S,2S) -2-(N-ベンジル-N-ノニルカルバモイル) アミノシクロヘキサン-1-イル 3-(N-(2,2,5,5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノ) プロピオネート

(1H, d, J=8Hz), 6.01 (1H, t, J=7Hz), 6.90 (1H, t, J=7Hz)

構造式:

 $\begin{array}{c|c}
\hline
0 & 0 & H \\
0 & 0 & N \\
0 & 0 & N
\end{array}$ 

分子式: C<sub>35</sub>H<sub>57</sub>N<sub>3</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 615.86

融点(℃):oil

)

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.88 (3H, t, J=7Hz), 0.96 (3H, s), 1.03 (3H, s),

1.05-2.23 (22H, m), 1.42 (3H, s), 1.46 (3H, s),

2. 32-2.53 (2H, m), 3.17 (2H, t, J=7Hz), 3.25-

3. 39 (1H, m) , 3. 28 (1H, d, J=12Hz) , 3. 42-3. 55 (1H, m) , 3. 68 (1H, d, J=12Hz) , 3. 71-3, 83 (1H,

m), 4.07 (1H, s), 4.36 (1H, d, J=16Hz), 4.46

% (1H, d, J=16Hz), 4.47 (1H, d, J=8Hz), 4.62 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 4.87 (1H, t, J=6Hz), 7.20-7.37 (5H, m)

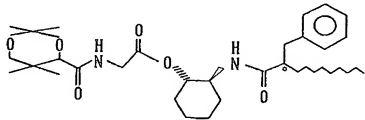
実施例158

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2 - ベンジルウンデカノイル) アミノシクロヘキサン-1 - イル N - (2, 2, 5, 5)

30 5-テトラメチル-1,3-ジオキサン-4-カルボニル) アミノアセテート

構造式:

**※** 



(1

50

分子式: C35H56N2O6

分子量:600.84

融点 (℃):oil

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0. 88 (3H, t, J=7Hz), 1. 02 (3H, s), 1. 08 (3H, s), 1. 12-2. 24 (25H, m), 1. 46 (3H, s), 1. 54 (3H, s), 2. 61 (1H, dd, J=13Hz, 5Hz), 2. 92 (1H, dd, J=13Hz, 9Hz), 3. 22 (1H, dd, J=18Hz, 5Hz), 3. 31 (1H, d, J=12Hz), 3. 70-3. 84 (1H, m), 3. 71 (1H, d, J=12Hz), 3. 94 (1H, dd, J=18Hz, 7Hz), 4. 13

H, s) , 4. 62 (1H, ddd, J = 11Hz, 11Hz, 4Hz) , 5. 51 (1H, d, J = 8Hz) , 6. 64-6. 72 (1H, m) , 7. 14-7. 21 (3H, m) , 7. 23-7. 32 (2H, m)

実施例159

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2 - n ) チルノナノイル) アミノシクロヘキサン-1 - 1 - 1 3 - (N - 1) 2, 5, 5 - テトラメチル-1 3 - 3 プロピオネート

(130)

分子式: C<sub>34</sub>H<sub>62</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 594.88

融点(℃):wax

ŕ

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

 $\begin{array}{l} 0.87 \;\; (6H,\,t,\,J\!=\!7Hz) \;\; ,0.96 \;\; (3H,\,s) \;\; ,1.04 \;\; (3H,\,s) \;\; ,\\ 1.08\!-\!2.21 \;\; (33H,\,m) \;\; ,1.43 \;\; (3H,\,s) \;\; ,1.47 \;\; (3H,\,s) \;\; ,\\ 2.41\!-\!2.58 \;\; (2H,\,m) \;\; ,3.28 \;\; (1H,\,d,\,J\!=\!12Hz) \;\; ,3.51 \\ (2H,\,dt,\,J\!=\!6Hz,\,6Hz) \;\; ,3.69 \;\; (1H,\,d,\,J\!=\!12Hz) \;\; , \end{array}$ 

3.82-3.95 (1H, m), 4.08 (1H, s), 4.68 (1H, ddd,

\* J = 11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.80 (1H, d, J = 8Hz), 6.91 (1H, t, J = 6Hz)

実施例160

10 化合物名: (1S, 2S) -2-[(1-ヘプチルオクチル)カルバモイル]アミノシクロヘキサン-1-イル3-[N-(2, 2, 5, 5-テトラメチル-1, 3-ジオキサン-4-カルボニル)アミノ]プロピオネート構造式:

 $\begin{array}{c|c}
\hline
0 & 0 & H & H & H \\
0 & 0 & N & N & N
\end{array}$ 

分子式: C<sub>34</sub>H<sub>63</sub>N<sub>3</sub>O<sub>6</sub> 分子量:609.89 融点(℃):wax NMR(δ, CDCl<sub>3</sub>):

 $\begin{array}{l} 0.\ 87\ (6H,\ t,\ J\!=\!7Hz)\ ,\ 0.\ 96\ (3H,\ s)\ ,\ 1.\ 03\ (3H,\ s)\ ,\\ 1.\ 08\!-\!2.\ 28\ (32H,\ m)\ ,\ 1.\ 44\ (3H,\ s)\ ,\ 1.\ 47\ (3H,\ s)\ ,\\ 2.\ 38\!-\!2.\ 57\ (2H,\ m)\ ,\ 3.\ 28\ (1H,\ d,\ J\!=\!12Hz)\ ,\ 3.\ 31\ -\ 3.\ 42\ (1H,\ m)\ ,\ 3.\ 54\!-\!3.\ 82\ (3H,\ m)\ ,\ 3.\ 69\ (1H,\ d,\ J\!=\!12Hz)\ ,\ 4.\ 10\ (1H,\ s)\ ,\ 4.\ 48\ (1H,\ br\!-\!s)\ , \end{array}$ 

4.55 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 4.83 (1H, br-s), 6.90 (1H, t, J=6Hz)

実施例161

化合物名: (1S, 2S) - 2 - (2 - ベンジル - 3 - フェ ニルプロパノイル) アミノシクロヘキサン-1 - 1 3 - (N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチル - 1, 3 - ジオキサン - 4 - カルボニル) アミノ] プロピオネート 構造式:

Ж 30

 $\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$ 

分子式: C<sub>34</sub>H<sub>46</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 578.75

融点(℃):カラメル

NMR ( $\delta$ , CDCl<sub>3</sub>):

0.94 (3H, s) , 0.95-2.23 (10H, m) , 1.03 (3H, s) , 1.42 (3H, s) , 1.46 (3H, s) , 2.43-2.56 (1H, m) , 2.68-3.09 (4H, m) , 3.15-3.32 (2H, m) , 3.27 (2H, d, J=12Hz) , 3.59-3.69 (1H, m) , 3.68 (1H, d, J=12Hz) , 4.06 (1H, s) , 4.35 (1H, ddd,

J = 11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.38 (1H, d, J = 8Hz), 6.77 (1H, t, J = 6Hz), 7.12-7.28 (10H, m)

40 実施例162

化合物名: (1S, 2S) - 2 - [5 - 7x = 2 - (3 -

$$0 \qquad 0 \qquad H \qquad 0 \qquad H \qquad 0$$

分子式: C<sub>38</sub>H<sub>54</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 634.86 融点(℃): カラメル

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

ð

 $\begin{array}{c} 0.\,93\ (3H,\,s)\ ,\,0.\,98-2.\,27\ (19H,\,m)\ ,\,1.\,02\ (3H,\,s)\ ,\\ 1.\,41\ (3H,\,s)\ ,\,1.\,46\ (3H,\,s)\ ,\,2.\,48-2.\,64\ (4H,\,m)\ ,\\ 3.\,12-3.\,28\ (2H,\,m)\ ,\,3.\,27\ (1H,\,d,\,J=1\,2Hz)\ ,\,3.\,67\ (1H,\,d,\,J=1\,2Hz)\ ,\,3.\,78-3.\,91\ (1H,\,m)\ ,\,4.\,05\ (1H,\,m)$ 

s), 4.59 (1H, ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz), 5.87

\* (1H, d, J=8Hz), 6.75 (1H, t, J=6Hz), 7.11-7.30 (10H, m)

### 10 実施例163

化合物名: (1S,2S) - 2 - [6 - 7x = 2 - (4 - 7x = 2 - 7x =

\* 構造式:

分子式: C<sub>40</sub>H<sub>58</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 662. 91

融点(℃):oil

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>) :

0.84-2.14 (21H, m) ,0.94 (3H, s) ,1.01 (3H, s) ,
1.41 (3H, s) ,1.45 (3H, s) ,2.32-2.61 (6H, m) ,
3.27 (1H, d, J=8Hz) ,3.37-3.53 (2H, m) ,3.67 (1H, d, J=8Hz) ,3.78-3.92 (1H, m) ,4.06 (1H, s) ,4.62 (1H. ddd, J=11Hz, 11Hz, 4Hz) ,5.82

(1H, d, J=8Hz), 6.86 (1H, t, J=6Hz), 7.11-7.29 (10H, m)

#### 実施例164

化合物名: (1S, 2S) - 2 - [2 - (4 - tert - プチル ベンジル) - 3 - (4 - tert - プチルフェニル) プロパノイル] アミノシクロヘキサン-1 - イ ル 3 - [N - (2, 2, 5, 5 - テトラメチ ルー1, 3 - ジオキサン-4 - カルボニル) ア ミノ] プロピオネート

※ 構造式:

40

$$0 \qquad 0 \qquad H \qquad 0 \qquad H \qquad 0$$

分子式: C<sub>42</sub>H<sub>62</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 分子量: 690.97

融点(℃):カラメル

NMR ( $\delta$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.94 (3H,s),1.02 (3H,s),1.05-1.84 (8H,m),

1.28 (9H, s) ,1.29 (9H, s) ,1.41 (3H, s) ,

1.46 (3H, s), 2.12-2.34 (2H, m), 2.48-2.58

 $\begin{array}{c} (1H,m) \ , 2.\,66-3.\,04 \ (4H,m) \ , 3.\,27 \ (1H,d,J=12Hz) \ , 3.\,33 \ (2H,dt,J=6Hz,6Hz) \ , 3.\,61-3.\,73 \\ (1H,m) \ , 3.\,68 \ (1H,d,J=12Hz) \ , 4.\,06 \ (1H,s) \ , \\ 4.\,38 \ (1H,ddd,J=11Hz,11Hz,4Hz) \ , 5.\,32 \ (1H,t,J=8Hz) \ , 6.\,83 \ (1H,t,J=6Hz) \ , 7.\,06 \ (2H,d,J=8Hz) \ , \\ 7.\,11 \ (2H,d,J=8Hz) \ , 7.\,26 \ (2H,d,J=8Hz) \ , \\ 7.\,28 \ (2H,d,J=8Hz) \ , \end{array}$ 

(132)

フロントページの続き

 (51) lnt.C1.6
 識別記号 庁內整理番号 F I

 C 0 7 C 237/22
 C 0 7 C 237/22

 327/20
 327/20

 C 0 7 D 319/06
 C 0 7 D 319/06

技術表示箇所